(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003年3月13日(13.03.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/020719 A1

(51) 国際特許分類7:

C07D 417/04, 417/14, A61K 31/5415, A61P 1/00, 9/00, 9/08, 9/10, 13/12, 17/00, 19/00, 19/02, 25/00, 31/00, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/08866

(22) 国際出願日:

2002 年9 月2 日 (02.09.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-265743 2001年9月3日(03.09.2001) 特願2002-180528 2002年6月20日(20.06.2002)

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 武田薬品 工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒541-0045 大阪府 大阪市 中央区道修 町四丁目 1番 1号 Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 梶野 正博 (KAJINO, Masahiro) [JP/JP]; 〒 561-0802 大阪府 豊 中市 曽根東町1丁目10番24-205号 Osaka (JP). 河田 彰 (KAWADA, Akira) [JP/JP]; 〒300-1216 茨 城県 牛久市 神谷 2 丁目 4-9 Ibaraki (JP). 中山 豊 (NAKAYAMA, Yutaka) [JP/JP]; 〒305-0035 茨城県 つ くば市松代3丁目12番地1 武田松代レジデンス 508号 Ibaraki (JP). 木村 温英 (KIMURA, Haruhide)

[JP/JP]: 〒300-2655 茨城県 つくば市 大字島名 1029番地1 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 小林浩, 外(KOBAYASHI, Hiroshi et al.); 〒 104-0028 東京都中央区八重洲2丁目8番7号福岡 ビル9階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ 特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI 特 許(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: 1,3-BENZOTHIAZINONE DERIVATIVES AND USE THEREOF

(54) 発明の名称: 1. 3―ペンゾチアジノン誘導体および用途

$$(R^{1})_{n} \longrightarrow (I)$$

(57) Abstract: Compounds represented by the following general formula (I) or salts thereof: (I) wherein R¹ represents hydrogen, halogeno, hydroxy, nitro, optionally halogenated alkyl, optionally substituted alkoxy, acyl or optionally substituted amino; R2 represents pyridyl, furyl, thienyl, pyrolyl, quinolyl, pirazinyl, pyrimidinyl, pyridazinyl, indolyl, tetrahydroquinolyl or thiazolyl, each optionally substituted; and n is 1 or 2; and preventives/remedies, which contain the compounds of the general formula (I) and have a high safety and favorable effects of inhibiting cell death and

binding to MIF, for heart diseases, neurodegenerative diseases, brain vascular diseases, central nerve infections, traumatic diseases, demyelinating diseases, bone/joint diseases, kidney diseases, liver diseases, myelodysplastic syndrome, AIDS, cancer, etc.

(57) 要約:

本発明は、式(I)

$$(R^{\frac{1}{n}})_{n}$$
 R^{2}

〔式中、R¹は水素原子、ハロゲン原子、ヒドロキシ、ニトロ、ハロゲン化されていてもよいアルキル、置換基を有していてもよいアルコキシ、アシルまたは置換基を有していてもよいアミノ、R²はそれぞれ置換基を有していてもよいピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、インドリル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリル、nは1または2を示す。〕で表される化合物またはその塩を提供する。また、本発明は、式(I)の化合物を含有する、安全で、優れた細胞死抑制作用、MIF結合作用を有する心疾患、神経変性疾患、脳血管疾患、中枢神経感染症、外傷性疾患、脱随疾患、骨・関節疾患、腎疾患、肝疾患、骨髄異形成疾患、エイズ、癌などの予防・治療剤を提供する。

明細書

1,3-ベンゾチアジノン誘導体および用途

技術分野

5 本発明は医薬として有用な新規1,3-ペンゾチアジノン誘導体、その製造法 および用途に関する。

関連技術

アポトーシスは、生体の発生過程での形態、組織の形成、ホメオスタシスの維 10 持、生体の防御などに深く関わり、個体の生命維持に重要な役割を持つ細胞の死 である。遺伝子によって制御されたこの死の過程が、先天的または後天的に障害 されると、アポトーシスが過剰に誘発または抑制され、様々な臓器の機能障害を 引き起こして病気に至る(最新医学 第54巻、825頁、1999年)。

近年、種々の心疾患の発症または進展に、アポトーシスが深く関わっているこ とが明らかとなってきた (The New England Journal of Medicine 第341巻、 15 759頁、1999年)。哺乳動物の心臓においては、心筋細胞は最終分化した細胞で あり、増殖能を失っているといわれており、心筋細胞がアポトーシスを起こして 脱落すると、生き残った心筋細胞のみで心臓の収縮機能を維持しなければならな くなる。従って、心臓の収縮機能維持に必要な閾値を超えて心筋細胞の脱落が起 こると、心機能に異常をきたし、疾患へと進行するものと考えられている。実際、 20 動物を用いた種々の心不全モデルやヒト心不全患者では、心筋細胞のアポトーシェ スが観察されており、アポトーシスによる心筋細胞の消失・脱落が心不全の発症 や進展に関わっている可能性が指摘されている(The New England Journal of Medicine 第335巻、1182頁、1996年)。また、ヒト心不全患者の心筋細胞では、 アポトーシス抑制因子Bcl-2の過剰発現が認められ、これが心不全の代償機 25 構である可能性が示されている(The New England Journal of Medicine 第336 巻、1131頁、1997年)ことが、アポトーシス誘発性受容体として知られるFas 受容体の膜貫通部分が欠損した可溶性Fas(sFas;アポトーシス抑制活性 を有する)の血漿中の濃度が、基礎疾患に無関係にNYHA(New York Heart

Association Functional Class) 分類の重症度に比例して有意に上昇することから、血漿 s F a s 濃度の上昇が、心不全時のアポトーシスの亢進を抑制する代償性機序と考えられる (Journal of the American College of Cardiology 第29巻、1214頁、1997年) ことが知られている。拡張型心筋症 (congestive

cardiomyopathy)を起こした心臓では、正常人に比べて、アポトーシスの指標の一つと考えられるDeoxyribonuclease I (DNase I) を7倍以上含有する

(Journalof Molecular & Cell Cardiology 第28巻、95頁、1996年) ことも知られている。

次に、臓器レベルでみると、ヒトの心疾患では心筋の機能が低下し、心筋の収縮不全によって生命の維持を危うくする状況がしばしば発生する。心不全の発症に繋がる異常としては、心筋の障害、心臓ポンプ機能の異常、高血圧などによる圧負荷、急性腎炎などによる容量負荷、これらによってもたらされる血液の拍出不全などがあげられる。これらに対し、交感神経系、内分泌系などが一体となった代償機序が作動し、心筋細胞の肥大を伴う心肥大へと発展する。しかし、これらの異常が単独または複合して持続的・慢性的に生起した場合、肥大した心筋細胞に十分な血液が供給されず、心筋細胞のアポトーシスなどによる脱落が生じ、代償機序が破綻して、心筋収縮不全などの心筋障害、拍出量の低下、臓器循環障害、静脈鬱血、体液貯留などを伴う心不全症候群に陥る。

現在、心不全症候群の治療には、強心薬としてジゴキシンなどの強心配糖体、20 ドブタミンなどの交感神経作動薬、アムリノンなどのホスホジエステラーゼ阻害薬が、血管拡張薬としてヒドララジン、カルシウム拮抗薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、アンジオテンシン受容体拮抗薬などが、また、拡張型心筋症の治療にはβプロッカーなどが使用されている。

一方、Chemical Abstracts 51:17927gには、1,3-ベンゾチアジノンの2位 25 がピリジルで置換されている化合物が報告されているものの、その作用について は報告されていない。

また、本出願人の先願に係るWO 02/18356号公報には、心筋細胞アポトーシス抑制作用を有する1,3-ベンゾチアジノン化合物が開示されている。 従来使用されている心不全症候群の治療薬は十分な効果をあげていない。その ため、心不全症候群に対する予防・治療に優れた安全な薬剤が望まれている。

発明の開示

5

15

20

本発明者は、心筋細胞のアポトーシスの抑制を図ることは、心不全症候群の予防及び治療に有効と考え、種々検討した結果、1,3-ベンゾチアジノン骨格の2位に、それぞれ置換基を有していてもよいピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニルまたはインドリルを有していることに化学構造上の特徴を有する、式

$$(R^1)_n$$
 N N

10 〔式中、R¹は水素原子、ハロゲン原子、ヒドロキシ、ニトロ、ハロゲン化されていてもよいアルキル、置換基を有していてもよいアルコキシ、アシルまたは置換基を有していてもよいアミノ、

R²はそれぞれ置換基を有していてもよいピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、インドリル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリル、

nは1または2を示す。〕で表される化合物またはその塩〔以下、化合物(I)と略称することがある〕を初めて合成し、かつこの化合物(I)が予想外にもその特異的な化学構造に基づいて優れた細胞死抑制作用や、マクロファージ遊走阻止因子に結合する能力を有し、さらに心不全症候群などに対する予防治療用医薬として優れた性質を有することを見い出し、これに基づいて本発明を完成した。

すなわち、本発明は、

- [1] 化合物(I)、
- [2] R²がそれぞれ置換基を有していてもよいピリジル、フリル、チエニル、 25 ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニルまたはインドリ

ルである前記〔1〕記載の化合物(I)、

〔3〕式

〔式中、R¹^aは水素原子、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよいアルキ がまたはハロゲン化されていてもよいアルコキシ、R²は前記〔1〕記載と同意 義を示す。〕で表される前記〔1〕記載の化合物、

- 〔4〕 R¹がハロゲン原子、ヒドロキシ、ニトロ、ハロゲン化されていてもよいアルキル、置換基を有していてもよいアルコキシ、アシルまたは置換基を有していてもよいアミノである前記〔1〕記載の化合物(I)、
- 10 [5] R^1 が水素原子である前記 [1] 記載の化合物 (I) 、
 - 〔6〕置換基を有していてもよいピリジルが置換基を有するピリジルである前記
 - [1] 記載の化合物(I)、
 - [7] R^1 が水素原子のとき、置換基を有していてもよいピリジルが置換基を有するピリジルである前記 [1] 記載の化合物 (I) 、
- 15 [8] R¹がハロゲン原子である前記〔1〕記載の化合物(I)、
 - $[9] R^2$ が置換基を有していてもよいピリジルである前記[1]記載の化合物[1]、
 - [10] R²が置換基を有するピリジルである前記 [1] 記載の化合物 [1] 、
 - $[11] R^2$ が置換基を有していてもよい2ーまたは4ーピリジルである前記
- 20 [1] 記載の化合物(I)、
 - 〔12〕 R^2 がそれぞれ置換基を有していてもよいピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、インドリル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリルである前記〔1〕 記載の化合物(I)、
 - [13] R²が(1) ハロゲン原子、
- 25 (2) (i) ハロゲン原子、(ii) ヒドロキシ、(iii) カルボキシ、(iv) シア

- ノ、(v)カルボキシー C_{1-6} アルコキシ、(vi) C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ、(vii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、(viii) C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、(ix) C_{1-6} アルコキシーカルボニル、
- (x) (a) カルボキシを有していてもよいモノーまたはジーC1-6アルキル、
- 5 (b) C_{1-6} アルキルスルホニルおよび(c) C_{6-10} アリールスルホニルから選ばれる $1\sim2$ 個の置換基を有していてもよいカルバモイル、(xi)カルボキシを有していてもよい5 または6 員飽和環状アミノーカルボニル、(xii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ、(xii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルフィニル、
- 10 (xiv) C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、(xv) C_{7-12} アラルキルチオ、(xvi) C_{7-12} アラルキルスルフィニル、(xvii) C_{7-12} アラルキルスルホニル、(xviii)5または6員芳香族複素環ーチオ、(xix)(a) C_{1-6} アルキル、(b) C_{1-6} アルコキシーカルボニル、
 - (c) ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、(d) C_{6-10} アリールーカルボニル、(e) チエニルカルボニル、(f) C_{1-6} アルキルチオー
- C_{1-6} アルキルーカルボニル、(g)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、(h) C_{1-6} アルキルスルホニル、(i) C_{6-10} アリールスルホニル、
 - (j)ジー C_{1-6} アルキルホスホノ、(k)ジー C_{1-6} アルキルチオホスホノおよび(l) C_{6-10} アリールーカルバモイルから選ばれる $1\sim2$ 個の置換基を有して
- 20 いてもよいアミノ、(xx)フタルイミド、(xxi) C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ、(xxii)5または6員芳香族複素環基、(xxiii) C_{1-6} アルキルを有していてもよいホスホノ、(xxiv)(a) C_{7-12} アラルキル、(b)ハロゲン化されていてもよい C_{6-10} アリールおよび(c)ヒドロキシから選ばれる $1\sim 2$ 個の置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノおよび(xxv)5ないし
- 25 7員環状アミノーカルボニルから選ばれる $1\sim5$ 個の置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、
 - (3) カルボキシまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルケニル、
 - (4) C_{1-6} アルコキシを有していてもよい C_{6-10} アリール、

- (5) C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、フタルイミド、ジー C_{1-6} アルキルスルホンアミドおよびジー C_{1-6} アルキルアミノメチレンスルホンアミドから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ、
- (6) C_{1-6} アルキルチオを有していてもよい C_{6-10} アリールオキシ、
- 5 (7) C₇₋₁₂アラルキルオキシ、
 - (8) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシ、カルバモイルおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ、
- (9) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシ、カルバモイルおよ 10 び C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルフィニル、
 - (10) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、
- 15 (11) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから 選ばれる置換基を有していてもよい $C_{6-1,0}$ アリールチオ、
 - (12) C_{1-6} アルキルを有していてもよい C_{6-10} アリールスルフィニル、
 - (13) C_{1-6} アルキルを有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニル、
 - (14) カルボキシ、
- 20 (15) C_{1-6} アルコキシーカルボニル、
 - (16) C₇₋₁₂アラルキルチオ、
 - (17) C₇₋₁,アラルキルスルフィニル、
 - (18) C₇₋₁₂アラルキルスルホニル、
 - (19) C_{1-6} PN +N, C_{7-12} P = PN +N, C_{1-6} = PN + N,
- 25 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキル、カルボキシー C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{6-10} アリールーカルボニル、 C_{3-6} シクロアルキルーカルボニル、チエニルカルボニル、フリルカルボニルおよびモノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルから選ばれる $1\sim 2$ 個の置換基を有していてもよいアミノ、

- (20) (i) ハロゲン化されていてもよい C_{6-10} アリール、 (ii) C_{7-12} アラルキル、 (iii) ヒドロキシ、 (iv) C_{1-6} アルコキシーカルボニルまたはカルボキシを有していてもよい C_{1-6} アルキル、 (v) オキソ、 (vi) C_{1-6} アルキルーカルボニル、 (vii) C_{6-10} アリールーカルボニルおよび (viii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよい 5 ないし 7 員飽和環状アミノ、
- (21) (i) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルコキシ、アミノ、 C_{1-6} アルコキシーカルボキサミドおよびヒドロキシから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、 (ii) C_{7-12} アラルキルおよび (iii) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよいカルバモイル、
 - (22) 5ないし7員環状アミノーカルボニル、
 - (23) C₁₋₆アルキルを有していてもよい5または6員芳香族複素環基、
 - (24) シアノ、

- (25) C₁₋₆アルキルを有していてもよい5ないし10員芳香族複素環基-チオ、
- 15 (26) C₁₋₆アルキルカルボニル、および
 - (27)オキソから選ばれる $1 \sim 3$ 個の置換基をそれぞれ有しているピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、インドリル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリルである前記 [1] 記載の化合物 (I)、
- 20 〔14〕 R²が、(1) ハロゲン原子、
 - (2) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、カルボキシー C_{1-6} アルコキシ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスル
- 35 ホニル、 C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ、5または6員飽和環状アミノ、 C_{1-6} アルキルスルホニルーカルバモイル、 C_{6-10} アリールスルホニルーカルバモイル、および5ないし7員環状アミノーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、
 - (3) カルボキシまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{2-6}

6アルケニル、

- (4) C₆₋₁₀アリール、
- (5) C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、フタルイミド、ジー C_{1-6} アルキルスルホンアミドおよびジー C_{1-6} アルキルアミノメチレンスルホンアミドから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ、
- (6) C_{1-6} アルキルチオを有していてもよい C_{6-10} アリールオキシ、
- (7) C₇₋₁₂アラルキルオキシ、
- (8) モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ、
- 10 (9) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルフィニル、
 - (10) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、
 - (11) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから 選ばれる置換基を有していてもよい C_{6-1} のアリールチオ、
 - (12) C_{1-6} アルキルを有していてもよい C_{6-10} アリールスルフィニル、
 - (13) C_{1-6} アルキルを有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニル、
 - (14) カルボキシ、

15

- (15) C_{1-6} アルコキシーカルボニル、
- 20 (16) C₇₋₁₂アラルキルチオ、
 - (17) C_{7-12} アラルキルスルフィニル、
 - (18) C₇₋₁₂アラルキルスルホニル、
 - (19) C_{1-6} アルキル、 C_{7-12} アラルキル、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{6-10} アリール
- 25 カルボニル、 C_{3-6} シクロアルキルーカルボニル、チエニルカルボニル、フリルカルボニルおよびモノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよいアミノ、
 - (20)ハロゲン化されていてもよい C_{6-10} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{6-10} アリールーカルボニルおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから

選ばれる置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ、

- (21)(i)ハロゲン原子、 C_{1-6} アルコキシ、アミノおよび C_{1-6} アルコキシーカルボキサミドから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、
- (ii) C_{7-12} アラルキルおよび (iii) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよいカルバモイル、
 - (22) 5ないし7員環状アミノーカルボニル、
 - (23) C_{1-6} アルキルを有していてもよいピリジル、チエニル、フリル、ピラゾリルまたはオキサゾリル、および
- (24) オキソから選ばれる1~3個の置換基を有している、N-オキシド化され の ていてもよいピリジルである前記〔1〕または〔3〕記載の化合物(I)、
 - 〔15〕 R^2 が(1) C_{1-6} アルキル、(2) C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキルおよびカルボキシー C_{1-6} アルキルから選ばれる $1\sim 2$ 個の置換基を有していてもよいアミノ、
- (3) C_{1-6} アルキルスルホニル、および(4)モノーまたはジー C_{1-6} アルキル P アミノー C_{1-6} アルキルチオから選ばれる $1\sim 2$ 個の置換基を有していてもよい フリル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、インドリル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリルである前記〔1〕記載の化合物 (I)、
- 〔16〕 R^2 が、(1) C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、カル ボキシー C_{1-6} アルコキシ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルおよび C_{1-6} アルキルスルホニルオキシから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、
 - (2) カルボキシまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{2-6} アルケニル、
- 25 (3) モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ、
 - (4) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルフィニル、
 - (5) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノを有していてもよい C_{1-6} アルキ

ルスルホニル、

- (6) C₇₋₁₂アラルキルチオ、
- (7) C₇₋₁₃アラルキルスルフィニル、
- (8) C_{7-12} アラルキルスルホニル、
- 5 (9) (i) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルコキシおよびアミノから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、(ii) C_{7-12} アラルキルおよび(iii)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよいカルバモイルおよび
- (10) 5ないし7員環状アミノーカルボニルから選ばれる $1\sim2$ 個の置換基を有 10 しているピリジルである前記〔1〕記載の化合物(I)、
 - 〔17〕 R^1 が、(1)水素原子、(2)ハロゲン原子、(3)ヒドロキシ、(4) ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、(5)カルボキシ、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルおよび C_{6-10} アリールから選ばれる置換基を有 していてもよい C_{1-6} アルコキシ、(6) C_{1-6} アルキルーカルバモイル、(7)
- 15 C_{3-6} シクロアルキルーカルバモイル、(8) 5または6員飽和環状アミノーカルボニルまたは(9) カルボキシである前記[1]記載の化合物(I)、
 - [18] R^1 が水素原子またはハロゲン原子である前記 [16] 記載の化合物 (I) 、
- 〔19〕 R^1 がハロゲン原子または水素原子、 R^2 が C_{1-6} アルキル、カルボキシ $-C_{1-6}$ アルキルおよび C_{1-6} アルキルスルホニルから選ばれる $1\sim 2$ 個の置換 基を有しているピリジルである前記〔1〕記載の化合物(I)、
 - [20]3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロピオン酸、
- 3-[6-(7-クロロー4-オキソー4H-1,3-ベンゾチアジン-2-イ 5 ル)-4-メチル-2-ピリジル]プロピオン酸、
- 3-[2-(7-クロロー4-オキソー4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イ
 - ル) -4-ピリジル] プロピオン酸、
 - 3-[6-(4-オキソー4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロピオン酸、

- 3-[2-メチル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -4-ピリジル] プロピオン酸、
- 3-[2-(7-)000-4-オキソー4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -6-メチルー4-ピリジル] プロピオン酸またはそれらの塩、
- 5 〔21〕マクロファージ遊走阻止因子に結合する能力を有する前記〔1〕記載の 化合物(I)、
 - 〔22〕前記〔1〕記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有する医薬、
 - [23] 細胞死抑制剤または細胞保護剤である前記[22]記載の医薬、
- 10 [24] アポトーシス抑制剤である前記[22] 記載の医薬、
 - [25] 心筋細胞死抑制剤である前記[23] 記載の医薬、
 - [26] 細胞死に起因する疾患の予防・治療剤である前記[22]記載の医薬、
 - [27] マクロファージ遊走阻止因子に起因する疾患の予防・治療剤である前記
 - [22] 記載の医薬、
- 15 〔28〕循環器系疾患、骨・関節疾患、感染症疾患、炎症性腸疾患または腎疾患 の予防・治療剤である前記〔22〕記載の医薬、
 - 〔29〕哺乳動物に対して、前記〔1〕記載の化合物もしくはその塩またはその プロドラッグの有効量を投与することを特徴とする循環器系疾患、骨・関節疾患、 感染症疾患、炎症性腸疾患または腎疾患の予防・治療方法、

: . . .

20 [30]循環器系疾患、骨・関節疾患、感染症疾患、炎症性腸疾患または腎疾患 の予防・治療剤を製造するための、前記[1]記載の化合物もしくはその塩また はそのプロドラッグの使用などに関する。

発明を実施するための最良の形態

25 上記式中、R¹は水素原子、ハロゲン原子、ヒドロキシ、ニトロ、ハロゲン化されていてもよいアルキル、置換基を有していてもよいアルコキシ、アシルまたは置換基を有していてもよいアミノを示す。

R¹で示される「ハロゲン原子」としては、例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素などが挙げられる。

 R^1 で示される「ハロゲン化されていてもよいアルキル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよいアルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどの C_{1-6} アルキルなど)などが挙げられる。具体例としては、メチル、クロロメチル、ジフルオロメチル、トリクロロメチル、トリフルオロメチル、エチル、2-ブロモエチル、2,2,2-トリフルオロエチル、ペンタフルオロエチル、プロピル、3,3,3-トリフルオロプロピル、イソプロピル、ブチル、4,4-トリフルオロブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、5,5,5-トリフルオロペンチル、ヘキシル、6,6,6-トリフルオロヘキシルなどが挙げられる。

 R^1 で示される「置換基を有していてもよいアルコキシ」の「アルコキシ」としては、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシなどの C_{1-8} アルコキシなどが挙げられる。

R¹で示される「置換基を有していてもよいアルコキシ」の「置換基」としては、後述のR³で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」などが、1ないし3個置換可能な位置に用いられる。

 R^1 で示される「アシル」としては、例えば、式: $-(C=O)-R^3$ 、 $-(C=O)-OR^3$ 、 $-(C=O)-OR^3$ 、 $-(C=O)-OR^3$ R^4 、 $-(C=S)-ONHR^3$ 、 $-SO-R^5$ 、 $-SO_2-R^5$ または $-SO_2-ONHR^3$ 〔式中、 R^3 は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基、 R^4 は水素原子または C_{1-6} アルキル、 R^5 は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示す〕で表されるアシルなどが挙げられる。

25 前記式中、R³で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」としては、例えば、鎖状または環状炭化水素基(例、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、アリール、アラルキルなど)などが挙げられる。このうち、炭素数1ないし16個の鎖状または環状炭化水素基などが好ましい。

15

「アルキル」としては、例えば C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなど)などが好ましい。

「アルケニル」としては、例えば C_{2-6} アルケニル(例、ビニル、アリル、イソプロペニル、1-プテニル、2-プテニル、3-プテニル、2-メチルー2-プロペニル、1-メチルー2-プロペニル、2-メチルー1-プロペニルなど)などが好ましい。

「アルキニル」としては、例えば C_{2-6} アルキニル(例、エチニル、プロパルギル、1-ブチニル、2-ブチニル、3-ブチニル、1-ヘキシニルなど)などが好ましい。

「シクロアルキル」としては、例えば C_{3-6} シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなど)などが好ましい。「アリール」としては、例えば C_{6-14} アリール(例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-ビフェニリル、3-ビフェニリル、4-ビフェニリル、2-アンスリルなど)などが好ましい。

「アラルキル」としては、例えばC₇₋₁₆アラルキル(例、ベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、1ーナフチルメチル、2ーナフチルメチル、2, 2ージフェニルエチル、3ーフェニルプロピル、4ーフェニルプチル、5ーフェニルペンチルなど)などが好ましい。

 R^3 で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」としては、例えばハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル、カルボキシ C_{2-6} アルケニル(例、2-カルボキシエテニル、2-カルボキシー2-メチルエテニルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルキニル、ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルキニル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、 C_{6-14} アリール(例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-ピフェニリル、3-ピフェニリル、4-ピフェニリル、2-アンスリルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、2-アルコキシーカルボニルー2-1-6

シ(例、エトキシカルボニルメチルオキシなど)、ヒドロキシ、C₆₋₁₄アリー ルオキシ (例、フェニルオキシ、1-ナフチルオキシ、2-ナフチルオキシな ど)、C₇₋₁₆アラルキルオキシ(例、ベンジルオキシ、フェネチルオキシな ど)、メルカプト、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、 C_{6-14} アリールチオ(例、フェニルチオ、1-ナフチルチオ、2-ナフチルチオなど)、 C₇₋₁₆アラルキルチオ(例、ベンジルチオ、フェネチルチオなど)、アミノ、 モノー C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノなど)、モノー C_{6-14} アリールアミノ(例、フェニルアミノ、1-ナフチルアミノ、2-ナフ チルアミノなど)、ジーC $_{1-6}$ アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチル アミノ、エチルメチルアミノなど)、ジー C_{6-14} アリールアミノ(例、ジフェ 10 ニルアミノなど)、ホルミル、カルボキシ、C₁₋₆アルキルーカルボニル(例、 アセチル、プロピオニルなど)、C₃₋₆シクロアルキルーカルボニル(例、シク ロプロピルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、シクロヘキシルカルボニル など)、C1-6アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカ ルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニルなど)、C₆₋₁₄ア 15 リールーカルボニル(例、ベンゾイル、1-ナフトイル、2-ナフトイルなど)、 C_{7-16} アラルキルーカルボニル(例、フェニルアセチル、3-フェニルプロピオニルなど)、 C_{6-14} アリールオキシーカルボニル(例、フェノキシカルボニ ルなど)、C₂₋₁₆アラルキルオキシーカルボニル(例、ベンジルオキシカルボ ニル、フェネチルオキシカルボニルなど)、5ないし6員複素環カルボニル(例、 20 ニコチノイル、イソニコチノイル、テノイル、フロイル、モルホリノカルボニル、 チオモルホリノカルボニル、ピペラジン-1-イルカルボニル、ピロリジン-1 ーイルカルボニルなど)、カルバモイル、モノーC₁₋₆アルキルーカルバモイル (例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイルなど)、ジーC₁₋₆アルキルー カルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチ 25 ルカルバモイルなど)、C₆₋₁₄アリールーカルバモイル(例、フェニルカルバ モイル、1-ナフチルカルバモイル、2-ナフチルカルバモイルなど)、5ない し6員複素環カルバモイル(例、2-ピリジルカルバモイル、3-ピリジルカル バモイル、4-ピリジルカルバモイル、2-チエニルカルバモイル、3-チエニ

WO 03/020719

げられる。

ルカルバモイルなど)、 C_{1-6} アルキルスルホニル(例、メチルスルホニル、エ チルスルホニルなど)、 C_{6-14} アリールスルホニル(例、フェニルスルホニル、 1-ナフチルスルホニル、2-ナフチルスルホニルなど)、ホルミルアミノ、C $_{1-6}$ アルキルーカルボニルアミノ(例、アセチルアミノなど)、 C_{6-14} アリー ルーカルボニルアミノ(例、ベンゾイルアミノ、ナフトイルアミノなど)、 C_1 _ 6 アルコキシーカルボニルアミノ (例、メトキシカルボニルアミノ、エトキシ カルボニルアミノ、プロポキシカルボニルアミノ、ブトキシカルボニルアミノな ど)、C1-6アルキルスルホニルアミノ(例、メチルスルホニルアミノ、エチル スルホニルアミノなど)、C₆₋₁₄アリールスルホニルアミノ(例、フェニルス ルホニルアミノ、2-ナフチルスルホニルアミノ、1-ナフチルスルホニルアミ 10 ノなど)、C₁₋₆アルキルーカルボニルオキシ(例、アセトキシ、プロピオニル オキシなど)、C₆₋₁₄アリール-カルボニルオキシ(例、ベンゾイルオキシ、 ナフチルカルボニルオキシなど)、C₁₋₆アルコキシーカルボニルオキシ(例、 メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニル オキシ、ブトキシカルボニルオキシなど)、モノーC,-6アルキルーカルバモイ ルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシなど)、 ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ(例、ジメチルカルバモイルオキシ、 ジエチルカルバモイルオキシなど)、 C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ (例、フェニルカルバモイルオキシ、ナフチルカルバモイルオキシなど)、ニコ チノイルオキシ、置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ、5な 20 いし10員芳香族複素環基(例、2-チエニル、3-チエニル、2-ピリジル、 3-ピリジル、4-ピリジル、2-キノリル、3-キノリル、4-キノリル、5 ーキノリル、8ーキノリル、1ーイソキノリル、3ーイソキノリル、4ーイソキ ノリル、5-イソキノリル、1-インドリル、2-インドリル、3-インドリル、 25 2 - ベンゾチアゾリル、2 - ベンゾ [b] チエニル、3 - ベンゾ [b] チエニル、 2-ベンゾ [b] フラニル、3-ベンゾ [b] フラニルなど)、スルホなどが挙

該「炭化水素基」は、例えば上記置換基を、置換可能な位置に1ないし5個、 好ましくは1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換 WO 03/020719 PCT/JP02/08866

基は同一または異なっていてもよい。

ン-1-イルなど) などが挙げられる。

25

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよいアルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどの C_{1-6} アルキルなど)などが挙げられる。具体例としては、メチル、クロロメチル、ジフルオロメチル、トリクロロメチル、トリフルオロメチル、エチル、2-プロモエチル、2, 2, 2-トリフルオロエチル、ペンタフルオロエチル、プロピル、3, 3, 3-トリフルオロプロピル、イソプロピル、ブチル、4,

10 4,4-トリフルオロブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、5,5,5-トリフルオロペンチル、ヘキシル、6,6,6-トリフルオロヘキシルなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルケニル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{2-6} アルケニル(例、ビニル、プロペニル、イソプロペニル、2-ブテン-1-イル、4-ペンテン-1-イル、5-0+セ

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{2-6} アルキニル」としては、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、

20 ヨウ素など)を有していてもよい C_{2-6} アルキニル(例、2-ブチン-1-イル、4-ペンチン-1-イル、5-ヘキシン-1-イルなど)などが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」としては、例えば 1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{3-6} シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペキシルなど)などが挙げられる。 具体例としては、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペナシル、シクロペンチル、シクロペナシル、4、4ージクロロシクロペキシル、2、2、3、3ーテトラフルオロシクロペンチル、4ークロロシクロペキシルなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよいC1-8アルコキシ」としては、例えば1な

いし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-8} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソプトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシなど)などが挙げられる。具体例としては、例えばメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、エトキシ、2,2,2ートリフルオロエトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、4,4,4ートリフルオロブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルチオ」としては、例えば1 10 ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、 ヨウ素など)を有していてもよいC₁₋₆アルキルチオ(例、メチルチオ、エチル チオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、sec-ブチルチオ、tert-ブチルチオなど)などが挙げられる。具体例としては、メチルチオ、ジフルオロ メチルチオ、トリフルオロメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピ ルチオ、ブチルチオ、4,4,4-トリフルオロブチルチオ、ペンチルチオ、ヘ キシルチオなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」の「5ないし7員飽和環状アミノ」としては、例えば、1個の窒素原子と炭素原子以外に、窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1または2種、1ないし4個のヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし7員飽和環状アミノが挙げられ、具体例としては、ピロリジン-1-イル、ピペリジノ、ピペラジン-1-イル、モルホリノ、チオモルホリノ、テトラヒドロアゼピン-1-イルなどが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい 5 ないし 7 員飽和環状アミノ」の「置換基」としては、例えば C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、25 ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなど)、 C_{6-14} アリール(例、フェニル、1- ナフチル、2- ナフチル、2- ピフェニリル、3- ピフェニリル、4- ピフェニリル、2- アンスリルなど)、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニルなど)、5 ないし 1 の員芳香族複素環基(例、2- チェニル、3- チェニル、2- ピリジル、3- ピリジル、

4-ピリジル、2-キノリル、3-キノリル、4-キノリル、5-キノリル、8-キノリル、1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソキノリル、5-イソキノリル、1-インドリル、2-ベンゾチアゾリル、2-ベンゾ[b] チエニル、3-ベンゾ[b] チエニル、2-ベンゾ[b] フラニル、3-ベンゾ[b] フラニルなど)、オキソなどが1ないし3個挙げられる。

R³で示される「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1または2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし14員(単環、2環または3環式)複素環、好ましくは(i) 5ないし14員(好ましくは5ないし10員)芳香族複素環、(ii) 5ないし10員非芳香族複素環または(iii) 7ないし10員複素架橋環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価基などが挙げられる。

上記「5ないし14員 (好ましくは5ないし10員) の芳香族複素環」としては、例えば、チオフェン、ベンゾ [b] チオフェン、ベンゾ [b] フラン、ベンズイミダゾール、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト [2,3-b] チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、ピリジン、ピリミジン、ピリダジン、インドール、イソインドール、1Hーインダゾール、プリン、4H-キノリジン、イソキノリン、キノリン、カルバゾール、β-カルボリン、フェナントリジン、アクリジン、フェナジン、チアゾール、イソチアゾール、フェノチアジン、イソオキサゾール、フラザン、フェノキサジンなどの芳香族複素環、またはこれらの環(好ましくは単環)が1ないし複数個(好ましくは1または2個)の芳香環(例、ベンゼン環等)と縮合して形成された環などが挙げられる。

上記「5ないし10員非芳香族複素環」としては、例えば、ピロリジン、イミダゾリン、ピラゾリジン、ピラゾリン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、チオモルホリン、ジオキサゾール、オキサジアゾリン、チアジアゾリン、トリアゾリン、チアジアゾール、ジチアゾールなどが挙げられる。

上記「7ないし10員複素架橋環」としては、例えば、キヌクリジン、7-アザビシクロ[2.2.1] ヘプタンなどが挙げられる。

該「複素環基」として好ましくは、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および 酸素原子から選ばれる1または2種、好ましくは、1ないし4個のヘテロ原子を 含む5ないし14員(好ましくは5ないし10員)の(単環または2環式)複素 環基である。具体的には、例えば2-チエニル、3-チエニル、2-フリル、3 ーフリル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーキノリル、3ーキ ノリル、4ーキノリル、5ーキノリル、8ーキノリル、1ーイソキノリル、3ー イソキノリル、4ーイソキノリル、5ーイソキノリル、ピラジニル、2ーピリミ ジニル、4-ピリミジニル、3-ピロリル、2-イミダゾリル、3-ピリダジニ 10 ル、3-イソチアゾリル、3-イソオキサゾリル、1-インドリル、2-インド リル、3-インドリル、2-ベンゾチアゾリル、2-ベンゾ [b] チエニル、3 ーベンゾ [b] チエニル、2ーベンゾ [b] フラニル、3ーベンゾ [b] フラニ ルなどの芳香族複素環基、例えば1-ピロリジニル、2-ピロリジニル、3-ピ ロリジニル、2-イミダゾリニル、4-イミダゾリニル、2-ピラゾリジニル、 15 3-ピラゾリジニル、4-ピラゾリジニル、ピペリジノ、2-ピペリジル、3-ピペリジル、4ーピペリジル、1ーピペラジニル、2ーピペラジニル、モルホリ ノ、チオモルホリノなどの非芳香族複素環基などである。

このうち、例えば炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子を含む5ないし6員の複素環基等がさらに好ましい。具体的には、2ーチエニル、3ーチエニル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーフリル、3ーフリル、ピラジニル、2ーピリミジニル、3ーピロリル、3ーピリダジニル、3ーイソチアゾリル、3ーイソオキサゾリル、1ーピロリジニル、2ーピロリジニル、3ーピロリジニル、2ーイミダゾリニル、2ーピラゾリジニル、3ーピラゾリジニル、4ーピラゾリジニル、ピペリジノ、2ーピペリジル、3ーピペリジル、4ーピペリジル、1ーピペラジニル、2ーピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノなどが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい複素環基」の「置換基」としては、例えば前記

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

R³で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様の ものなどが挙げられる。

該「複素環基」は、例えば上記置換基を、置換可能な位置に1ないし5個、好ましくは1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。

 R^4 で示される「 C_{1-6} アルキル」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどが挙げられる。

R⁵で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」および「置換基を有 10 していてもよい複素環基」としては、例えば前記R³で示される「置換基を有し ていてもよい炭化水素基」および「置換基を有していてもよい複素環基」がそれ ぞれ挙げられる。

R¹で示される「置換基を有していてもよいアミノ」の「置換基」としては、 前記のR³で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」な どが、1ないし2個挙げられる。

 R^{1} の具体例としては、(1)水素原子、(2)ハロゲン原子、(3)ヒドロキシ、(4)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、(5)カルボキシ、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルおよび C_{6-10} アリールから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ、(6) C_{1-6} アルキルーカルバモイル、(7) C_{3-6} シクロアルキルーカルバモイル、(8)5または6員飽和環状ア

 R^1 として好ましくは、水素原子、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよいアルキル(好ましくは C_{1-6} アルキル)またはハロゲン化されていてもよいアルコキシ(好ましくは C_{1-6} アルコキシ)などが挙げられる。特に好ましくは水

25 素原子である。

ミノーカルボニルなどが挙げられる。

15

20

R²はそれぞれ置換基を有していてもよいピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、インドリル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリルを示す。

R²で示される「それぞれ置換基を有していてもよいピリジル、フリル、チエ

ニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、インド リル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリル」の「置換基」としては、(1) ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、(2)置換基を有して いてもよい C1-6 アルキル (例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブ チル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなど)、

- (3) 置換基を有していてもよいC1-6アルケニル(例、ビニル、プロペニル、 イソプロペニル、2-ブテン-1-イル、4-ペンテン-1-イル、5-ヘキセ ン-1-イルなど)、(4) 置換基を有していてもよいC₆₋₁₀アリール(例、フ エニル、1ーナフチル、2ーナフチルなど)、(5) 置換基を有していてもよい
- C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブ トキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシなど)、 (6) 置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールオキシ(例、フェニルオキシ、

1-ナフチルオキシ、2-ナフチルオキシなど)、(7)置換基を有していても よいC₇₋₁₂アラルキルオキシ(例、ベンジルオキシ、フェネチルオキシなど)、

- 15 (8) 置換基を有していてもよいC₁₋₆アルキルチオ(例、メチルチオ、エチル チオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、sec-ブチルチオ、tert-ブチルチオなど)、(9)置換基を有していてもよいC1-6アルキルスルフィニ ル(例、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル、プロピルスルフィニル、イ ソプロピルスルフィニル、ブチルスルフィニル、sec-ブチルスルフィニル、
- 20 tert-ブチルスルフィニルなど)、(10)置換基を有していてもよいC,_。アル キルスルホニル(例、メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニ ル、イソプロピルスルホニル、ブチルスルホニル、sec-ブチルスルホニル、 tert-ブチルスルホニルなど)、(11) 置換基を有していてもよいC₆₋₁₀アリー ルチオ(例、フェニルチオ、1-ナフチルチオ、2-ナフチルチオなど)、
- 25 (12) 置換基を有していてもよいC₆₋₁₀アリールスルフィニル(例、フェニル スルフィニル、1-ナフチルスルフィニル、2-ナフチルスルフィニルなど)、
 - (13) 置換基を有していてもよいC₆₋₁₀アリールスルホニル(例、フェニルス ルホニル、1-ナフチルスルホニル、2-ナフチルスルホニルなど)、(14)カ ルボキシ、(15) 置換基を有していてもよいC1-6アルコキシーカルボニル (例、

メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、プトキシカ ルボニルなど)、(16) 置換基を有していてもよい C,-12アラルキルチオ(例、 ベンジルチオ、フェネチルチオなど)、(17)置換基を有していてもよい C7-17 アラルキルスルフィニル(例、ペンジルスルフィニル、フェネチルスルフィニル など)、(18)置換基を有していてもよいC₇₋₁₂アラルキルスルホニル(例、ベ 5 ンジルスルホニル、フェネチルスルホニルなど)、(19) 置換基を有していても よいアミノ、(20) 置換基を有していてもよい5ないし7員(好ましくは5また は6員)飽和環状アミノ(例、ピロリジン-1-イル、ピペリジノ、ピペラジン -1-イル、モルホリノ、チオモルホリノ、イミダゾリジニルなど)、(21) 置 換基を有していてもよいカルバモイル、(22)置換基を有していてもよい5ない し7員環状アミノーカルボニル(例、ピロリジン-1-イルカルボニルなど)、 (23) 置換基を有していてもよい5ないし10員(好ましくは5または6員)芳 香族複素環基(例、2-チエニル、3-チエニル、2-フリル、3-フリル、1 ーピラゾリル、3ーピラゾリル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、 5-オキサゾリル、2-キノリル、3-キノリル、4-キノリル、5-キノリル、 15 8-キノリル、1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソキノリル、5-イソキノリル、1ーインドリル、2ーインドリル、3ーインドリル、2ーベンゾ チアゾリル、2-ベンゾ [b] チエニル、3-ベンゾ [b] チエニル、2-ベン ゾ[b] フラニル、3-ベンゾ[b] フラニルなど)、(24) 置換基を有してい てもよい5ないし10員芳香族複素環基-チオ(例、4-ピリジルチオ、2-ピ 20 リミジニルチオなど)、(25) 置換基を有していてもよい C₁₋₆アルキルカルボ ニル、(26) オキソ、(27) シアノなどが1ないし5個、好ましくは1ないし3 個挙げられる。好ましくは、置換基を有していてもよいC1-6アルキルである。 上記(2)~(13)、(15)~(25)に記載の「置換基」としては、例えば、

- 25 (i) ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、
 - (ii) ヒドロキシ、
 - (iii) カルボキシ、
 - (iv) シアノ、
 - (v) (a) ハロゲン原子、 (b) C_{1-6} アルコキシ、 (c) アミノ、 (d) C_{1-6}

- 10 アミノペンチル、6-アミノヘキシル、メトキシエチル、2,2-ジメトキシエチル、6,6-ジメトキシヘキシル、メトキシカルボニルメチル、ヒドロキシメチル、カルボキシメチル、ブトキシカルボニルメチルなど)、
 - (vi)ハロゲン化されていてもよい C_{6-10} アリール(例、フェニル、4-フルオロフェニル、4-クロロフェニルなど)、
- 15 (vii) C_{7-12} アラルキル(例、ベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、1 -ナフチルメチル、2-ナフチルメチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェニルペンチルなど)、
 - (viii) C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシなど)、
- 20 (ix) C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、プロポキシメトキシ、ブトキシメトキシなど)、
 - (x) C_{1-6} アルキルーカルポニルオキシ(例、アセトキシ、プロピオニルオキシなど)、
- (xi) カルボキシー C_{1-6} アルコキシ(例、カルボキシメトキシ、2-カルボキ 25 シエトキシなど)、
 - (xii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシカルボニルメトキシ、メトキシカルボニルエトキシ、エトキシカルボニルエトキシ、プトキシカルボニルエトキシ、tert-プトキシカルボニルエトキシなど)、
 - (xiii) C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ(例、メチルスルホニルオキシ、エチ

ルスルホニルオキシ、プロピルスルホニルオキシ、イソプロピルスルホニルオキシ、ブチルスルホニルオキシ、sec-ブチルスルホニルオキシ、tert-ブチルスルホニルオキシなど)、

- (xiv) C₁₋₆アルキルーカルボニル (例、アセチル、プロピオニルなど)、
- 5 (xv) C_{6-10} アリールーカルボニル(例、ベンゾイル、ナフチルカルボニルなど)、
 - (xvi) C_{3-6} シクロアルキルーカルボニル(例、シクロプロピルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、シクロペキシルカルボニルなど)、
- (xvii) C₁₋₆アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカ 10 ルボニル、プロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボ ニルなど)、
 - (xviii)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノカルボニル(例、メチルアミノカルボニル、エチルアミノカルボニル、ジメチルアミノカルボニル、ジエチルアミノカルボニルなど)、
- 15 (xix) 5または6員芳香族複素環-カルボニル(例、チエニルカルボニル、フリルカルボニルなど)、
 - (xx) カルボキシを有していてもよいモノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチルカルバモイル、カルボキシメチルカルバモ
- 20 イル、メトキシカルボニルメチルカルバモイル、カルボキシメチル(メチル)カ ルバモイルなど)、
 - (xxi)カルボキシを有していてもよい 5 または 6 員飽和環状アミノーカルボニル (例、カルボキシピロリジニルカルボニルなど)、 C_{6-10} アリールアミノーカルボニルまたは 5 ないし 7 員環状アミノーカルボニル、
- 25 (xxii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルまたはモノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノを有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ(例、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、xec-ブチルチオ、xec-ブチルチオ、xec-ブチルチオ、xec-ブチルチオ、xec-ブチルボニルメチルチオなど)、
 - (xxiii) C₁₋₆アルコキシーカルボニルを有していてもよいC₁₋₆アルキルス

10

25

ルフィニル(例、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル、プロピルスルフィ ニル、イソプロピルスルフィニル、ブチルスルフィニル、sec-ブチルスルフィニ ル、tert-ブチルスルフィニル、メトキシカルボニルメチルスルフィニルなど)、 (xxiv) C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルスル ホニル(例、メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、イソ プロピルスルホニル、ブチルスルホニル、sec-ブチルスルホニル、tert-ブチル スルホニル、メトキシカルボニルメチルスルホニルなど)、

(xxv) C_{r-12} アラルキルチオ(例、ベンジルチオ、フェネチルチオなど)、 (xxvi) C₇₋₁₂アラルキルスルフィニル (例、ベンジルスルフィニル、フェネチ ルスルフィニルなど)、

(xxvii) C₇₋₁₂アラルキルスルホニル (例、ベンジルスルホニル、フェネチル スルホニルなど)、

(xxviii) 5または6員芳香族複素環ーチオ(例、2-ピリジルチオ、3-ピリ ジルチオ、4-ピリジルチオなど)、

(xxix) (a) C_{1-6} アルキル、(b) C_{1-6} アルコキシーカルボニル、(c) ハ 15 ロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、(d) C_{6-10} アリール ーカルボニル、(e)チエニルカルボニル、(f) C_{1-6} アルキルチオー C_{1-6} ア ルキルーカルボニル、(g)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、

20 C_{1-6} アルキルホスホノ、(k)ジー C_{1-6} アルキルチオホスホノおよび(l) C 6-10アリールーカルバモイルから選ばれる1または2個の置換基を有していて もよいアミノ(例、アミノ、メチルアミノ、エチルアミノ、ジメチルアミノ、ジ エチルアミノ、エチルメチルアミノ、tert-プトキシカルボニルアミノ、アセチ ルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノ、イソブチリルアミノ、トリフ

ルオロアセチルアミノ、ベンゾイルアミノ、ナフチルカルボニルアミノ、チエニ ルカルボニルアミノ、3ーメチルチオプロピオニルアミノ、3ーメチルウレイド、 3, 3-ジメチルウレイド、メチルスルファモイル、エチルスルファモイル、フ エニルスルファモイル、ジエチルホスホノアミノ、ジエチルチオホスホノアミノ、 3-フェニルウレイド、3,3-ジエチルウレイド、メチルカルボニルアミノ、

エチルカルボニルアミノ、プロピルカルボニルアミノ、フェニルカルボニルアミノ、チオフェニルカルボニルアミノ、トリフルオロメチルカルボニルアミノ、メチルチオエチルカルボニルアミノ、ジメチルアミノカルボニルアミノ、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノ、フェニルスルホニルアミノ、メチルアミノカルボニルアミノ、エチルアミノカルボニルアミノ、フェニルアミノカルボニルアミノ、チオフェニルカルポニルアミノなど)、

(XXX) (a) C_{7-12} アラルキル、 (b) ハロゲン化されていてもよい C_{6-10} アリールおよび (c) ヒドロキシから選ばれる1または2個の置換基を有していてもよい5ないし7員(好ましくは5または6員)飽和環状アミノ(例、ピロリジンー1ーイル、ピペリジノ、ピペラジンー1ーイル、モルホリノ、チオモルホリノなど)、

(xxxi) フタルイミド、

10

25

(xxxii)(a) C_{1-6} アルキルスルホニルおよび(b) C_{6-10} アリールスルホニルから選ばれる1または2個の置換基を有していてもよいカルバモイル、

15 (xxxiii)ジー C_{1-6} アルキルスルホンアミド(例、ジメチルスルホンアミドなど)またはジー C_{1-6} アルキルアミノー C_{1-6} アルキレンスルホンアミド(例、ジメチルアミノメチレンスルホンアミドなど)、

(xxxiv) 5または6員芳香族複素環基(例、テトラゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリルなど)、

20 (xxxv) C_{1-6} アルキルを有していてもよいホスホノ(例、ホスホノ、ジエチルホスホノなど)、

(xxxvi) オキソなどが1ないし3個挙げられる。

R²で示される「それぞれ置換基を有していてもよいピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、インドリル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリル」は、「置換基」を、置換可能な位置に1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。

R²として好ましくは、(1) ハロゲン原子、

(2) (i) ハロゲン原子、(ii) ヒドロキシ、(iii) カルボキシ、(iv) シア

- ノ、(v)カルボキシー C_{1-6} アルコキシ、(vi) C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ、(vii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、(viii) C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、(ix) C_{1-6} アルコキシーカルボニル、
- (x) (a) カルボキシを有していてもよいモノーまたはジー C_{1-6} アルキル、
- 5 (b) C_{1-6} アルキルスルホニルおよび(c) C_{6-10} アリールスルホニルから選ばれる1または2個の置換基を有していてもよいカルバモイル、(xi)カルボキシを有していてもよい5または6員飽和環状アミノーカルボニル、(xii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ、(xii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルフィニル、
- 10 (xiv) C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、(xv) C_{7-12} アラルキルチオ、(xvi) C_{7-12} アラルキルスルフィニル、(xvii) C_{7-12} アラルキルスルホニル、(xvii)5または6員芳香族複素環ーチオ、(xix)(a) C_{1-6} アルキル、(b) C_{1-6} アルコキシーカルボニル、
- (c) ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、(d) C_{6-10} 15 アリールーカルボニル、(e)チエニルカルボニル、(f) C_{1-6} アルキルチオー

 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 (g) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、 (h) C_{1-6} アルキルスルホニル、 (i) C_{6-10} アリールスルホニル、

- (j) ジー C_{1-6} アルキルホスホノ、(k)ジー C_{1-6} アルキルチオホスホノおよび(l) C_{6-10} アリールーカルバモイルから選ばれる1または2個の置換基を有
- 20 していてもよいアミノ、(xx)フタルイミド、(xxi) C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ、(xxii)5または6員芳香族複素環基、(xxiii) C_{1-6} アルキルを有していてもよいホスホノ、(xxiv)(a) C_{7-12} アラルキル、(b)ハロゲン化されていてもよい C_{6-10} アリールおよび(c)ヒドロキシから選ばれる1または2個の置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノおよび(xxv)
- 25 5ないし7員環状アミノーカルボニルから選ばれる $1 \sim 5$ 個の置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、
 - (3) カルボキシまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6}

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

6アルケニル、

- (4) C_{1-6} アルコキシを有していてもよい C_{6-10} アリール、
- (5) C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、フタルイミド、ジー C_{1-6} アルキルスルホンアミドおよびジー C_{1-6} アルキルアミノメチレンスルホンアミドから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ、
 - (6) C_{1-6} アルキルチオを有していてもよい C_{6-10} アリールオキシ、
 - (7) C₇₋₁₃アラルキルオキシ、
- (8)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシ、カルバモイルおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} 10 アルキルチオ、
 - (9) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシ、カルバモイルおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルフィニル、
- (10)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシおよび C_{1-6} アルコ 15 キシーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホ ニル、
 - (11) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールチオ、
 - (12) C_{1-6} アルキルを有していてもよい C_{6-10} アリールスルフィニル、
- 20 (13) C_{1-6} アルキルを有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニル、
 - (14) カルボキシ、
 - (15) C_{1-6} アルコキシーカルポニル、
 - (16) C₇₋₁₂アラルキルチオ、
 - (17) C_{1~19}アラルキルスルフィニル、
- 25 (18) C₁₋₁アラルキルスルホニル、
 - (19) C_{1-6} アルキル、 C_{7-12} アラルキル、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキ

ル、カルボキシー C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{6-10} アリールーカルボニル、 C_{3-6} シクロアルキルーカルボニル、チエニルカルボニル、フリルカルボニルおよびモノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルから選ばれる $1\sim2$ 個の置換基を有していてもよいアミノ、

- 5 (20) (i) ハロゲン化されていてもよい C_{6-10} アリール、 (ii) C_{7-12} アラルキル、 (iii) ヒドロキシ、 (iv) C_{1-6} アルコキシーカルボニルまたはカルボキシを有していてもよい C_{1-6} アルキル、 (v) オキソ、 (vi) C_{1-6} アルキルーカルボニル、 (vii) C_{6-10} アリールーカルボニルおよび (viii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよい 5 ないし 7 員飽和 環状アミノ、
 - (21) (i) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルコキシ、アミノ、 C_{1-6} アルコキシーカルボキサミドおよびヒドロキシから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、(ii) C_{7-12} アラルキルおよび(iii)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよいカルバモイル、
- 15 (22) 5ないし7員環状アミノーカルボニル、
 - (23) C₁₋₆アルキルを有していてもよい5または6員芳香族複素環基、
 - (24) シアノ、
 - (25) C₁₋₆アルキルを有していてもよい5ないし10員芳香族複素環基-チオ、
 - (26) C₁₋₆アルキルカルボニル、および
- 20 (27) オキソから選ばれる1ないし3個の置換基をそれぞれ有しているピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、インドリル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリル (好ましくはピリジルさらに好ましくは2-または4-ピリジル) などが挙げられる。該ピリジルは、N-オキシド化されていてもよい。
- 25 また、 R^2 としては、(1) C_{1-6} アルキルチオ、(2) C_{1-6} アルキルスルフィニル、(3) C_{1-6} アルキルスルホニル、および(4) C_{1-6} アルコキシーカルボニルもしくはカルボキシを有していてもよい C_{1-6} アルキルを1または2個有していてもよいアミノから選ばれる置換基を有しているピリダジニルまたはピラ

ジニルなども挙げられる。

また、 R^2 としては、(1) C_{1-6} アルキル、(2) C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキルおよびカルボキシー C_{1-6} アルキルから選ばれる $1\sim 2$ 個の置換基を有していてもよいアミノ、(3) C_{1-6} アルキルスルホニル、および(4)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノー C_{1-6} アルキルチオから選ばれる $1\sim 2$ 個の置換基を有していてもよいフリル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、インドリル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリルなども挙げられる。

さらに好ましくは、 R^2 は、(1) C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アル コキシ、カルボキシー C_{1-6} アルコキシ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカル 10 ボニルおよびC₁₋₆アルキルスルホニルオキシから選ばれる置換基を有していて もよいC₁₋₆アルキル、(2) カルボキシまたはC₁₋₆アルコキシーカルボニル を有していてもよい C_{1-6} アルケニル、(3) モノーもしくはジー C_{1-6} アルキ ルアミノまたはC₁₋₆アルコキシーカルボニルを有していてもよいC₁₋₆アルキ ルチオ、(4) モノーまたはジーC₁₋₆アルキルアミノを有していてもよいC₁₋ 15 $_6$ アルキルスルフィニル、(5)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノを有して いてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、(6) C_{7-12} アラルキルチオ、(7) C_{7-1} $_{1}$ アラルキルスルフィニル、(8) C_{7-12} アラルキルスルホニル、(9) (i) ハロ ゲン原子、C₁₋₆アルコキシおよびアミノから選ばれる置換基を有していてもよ 20 12 い 13 C₁₋₆アルキル、(ii)C₇₋₁₂アラルキルおよび(iii)モノーまたはジーC₁ -6アルキルアミノーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよいカルバ モイルおよび(10) 5ないし7員環状アミノーカルボニルから1ないし3個選ば れる置換基をそれぞれ有しているピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、キノ リル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、インドリル、テトラヒドロキ ノリルまたはチアゾリル(好ましくはピリジル、さらに好ましくは2-または4 25 -ピリジル) などが挙げられる。該ピリジルは、N-オキシド化されていてもよ 170

 R^2 として、さらに好ましくは、(1) カルボキシおよび/またはヒドロキシを有していてもよい C_{1-6} アルキル、および(2) C_{1-6} アルキルスルホニルか

ら選ばれる置換基を1~2個を有しているピリジル(好ましくは2-または4-ピリジル)などが挙げられる。

R²の置換位置としては、5位、6位または7位が好ましい。

化合物(I)の例として、(I) R^1 がハロゲン原子、ヒドロキシ、ニトロ、

- 5 ハロゲン化されていてもよいアルキル、置換基を有していてもよいアルコキシ、 アシルまたは置換基を有していてもよいアミノ; R²がそれぞれ置換基を有して いてもよいピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピ リミジニル、ピリダジニル、インドリル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリ ル:nが1または2である化合物、
- 10 (2) R¹が水素原子; R²がそれぞれ置換基を有するピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、インドリル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリルである化合物などが挙げられる。

化合物(I)の例として、式

15 〔式中、R¹およびR²は前記と同意義を示す。〕で表される化合物またはその 塩が挙げられる。R¹として、好ましくは水素原子、ハロゲン原子、ハロゲン化 されていてもよいアルキルまたはハロゲン化されていてもよいアルコキシなどで ある。

本発明において特に好ましい化合物としては、例えば3-[6-(4-3)]20 -4H-1, 3-(3)0 -4H-1, 3-(3)1 -21 -21 -21 -21 -22 -22 -23 -24 -24 -24 -24 -24 -25 -27 -26 -27 -27 -27 -27 -27 -28 -29

1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオン酸、<math>3-[2-(7-0)-4-3+1-4+1-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-6-3ーメチルー4-ピリジル]プロピオン酸またはそれらの塩である。

化合物(I)およびその中間体の塩としては、例えば金属塩、アンモニウム塩、 有機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性または酸性アミノ酸との 塩などが挙げられる。金属塩の好適な例としては、例えばナトリウム塩、カリウ ム塩などのアルカリ金属塩:カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩などの アルカリ土類金属塩;アルミニウム塩などが挙げられる。有機塩基との塩の好適 な例としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリ 10 ン、2,6-ルチジン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノー ルアミン、シクロヘキシルアミン、ジシクロヘキシルアミン、N. N' -ジベン ジルエチレンジアミンなどとの塩が挙げられる。無機酸との塩の好適な例として は、例えば塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸などとの塩が挙げられる。有 機酸との塩の好適な例としては、例えばギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フタル 酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、 15 メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸などとの塩が 挙げられる。塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアルギニン、リ ジン、オルニチンなどとの塩が挙げられ、酸性アミノ酸との塩の好適な例として は、例えばアスパラギン酸、グルタミン酸などとの塩が挙げられる。

20 このうち、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、化合物内に酸性官能基を有する場合にはアルカリ金属塩(例、ナトリウム塩、カリウム塩など)、アルカリ土類金属塩(例、カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩など)などの無機塩、アンモニウム塩など、また、化合物内に塩基性官能基を有する場合には、例えば臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸など無機酸との塩、または酢酸、フタル酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸などの有機酸との塩が挙げられる。

化合物(I)は水和物および非水和物の何れであってもよい。該水和物としては、例えば、0.5水和物、1水和物、1.5水和物および2水和物などが挙げられる。

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

化合物(I)が光学活性体の混合物(ラセミ体)として得られる場合には、自 体公知の光学分割手段により目的とする(R)体、(S)体に分離することがで きる。

化合物(I)のプロドラッグは、生体内における生理条件下で酵素や胃酸等に よる反応により化合物(I)に変換する化合物、すなわち酵素的に酸化、還元、 加水分解等を起こして化合物(I)に変化する化合物、胃酸等により加水分解な どを起こして化合物(Ⅰ)に変化する化合物をいう。化合物(Ⅰ)のプロドラッ グとしては、化合物 (I) のアミノがアシル化、アルキル化、りん酸化された化 合物「例、化合物(I)のアミノがエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルア ミノカルボニル化、(5-メチル-2-オキソー1、3-ジオキソレン-4-イ ル)メトキシカルボニル化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピ バロイルオキシメチル化、tertーブチル化された化合物など〕、化合物 (I) のヒドロキシがアシル化、アルキル化、りん酸化、ほう酸化された化合物 〔例、化合物 (I) のヒドロキシがアセチル化、パルミトイル化、プロパノイル 化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメ チルカルボニル化された化合物など]、または、化合物(I)のカルボキシがエ ステル化、アミド化された化合物〔例、化合物(I)のカルボキシがエチルエス テル化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメ チルエステル化、ピバロイルオキシメチルエステル化、エトキシカルボニルオキ シエチルエステル化、フタリジルエステル化、(5-メチル-2-オキソー1. 20 3 ージオキソレンー4 ーイル) メチルエステル化、シクロヘキシルオキシカルボ ニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物など〕などが挙げられる。

また化合物 (I) のプロドラッグは、広川書店1990年刊「医薬品の開発」 25 第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような、生理的条件で化 合物(I)に変化するものであってもよい。

これらの化合物は自体公知の方法によって化合物(I)から製造することができ

化合物(I)の製造法について以下に述べる。

10

15

る。

化合物 (I) は、下記の反応式1で示される方法またはそれに準じた方法など

により得られる。

以下の反応式1中の化合物の各記号は、前記と同意義を示す。反応式中の化合物は塩を形成している場合も含み、該塩としては、例えば化合物(I)の塩と同様のものなどが挙げられる。

5

20

反応式1

化合物(I)は化合物(II)と化合物(III)とを反応させることにより得られる。

化合物 (II) 中、Lは水素原子または脱離基を示す。脱離基としては、例えば 10 アルキルなどが挙げられる、

本反応は、塩基の存在下に行ってもよい。

化合物 (III) の使用量は、化合物 (II) 1 モルに対し、約0. 4 ないし2 モル、好ましくは約0. 8 ないし1. 2 モルである。

塩基の使用量は、化合物(II) 1モルに対し、約1ないし2.5モル、好まし 15 くは約1ないし1.5モルである。

該「塩基」としては、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、などの塩基性塩類、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの無機塩基類、ピリジン、ルチジンなどの芳香族アミン類、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリプチルアミン、シクロヘキシルジメチルアミン、4ージメチルアミノピリジン、N,Nージメチルアニリン、Nーメチルピペリジン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルモルホリンなどの第3級アミン類、水素化ナトリウム、水素化カリウムなどのアルカリ金属水素化物類、ナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジドなどの金属アミド類、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tert-プトキシドなどの金属アルコキ

15

20

25

シド類などが挙げられる。

本反応は、無溶媒中または反応に不活性な溶媒存在下にて行うのが有利である。 該溶媒は、反応が進行する限り特に限定されないが、例えば芳香族アミン類、ハロゲン化炭化水素類、脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、エーテル類、アミド類またはこれら二種以上の混合物等が用いられる。中でも好ましくは、ピリジン、トルエンなどである。例えば、ピリジン中で反応を行う場合は、必ずしも塩基は必要ではない。

反応温度は、通常約100ないし150℃、好ましくは120ないし130℃である。使用する溶媒の沸点で反応時間は通常約3時間ないし72時間、好ましくは約8ないし24時間である。

本反応は、好ましくは、使用する溶媒の沸点で還流下に行う。

化合物 (II) は、市販されている場合には市販品をそのまま用いることもでき、自体公知の方法またはこれらに準じた方法に従って製造することもできる。例えば、化合物 (II) に相当するアントラニル酸より、公知の方法 (例、ジャーナル オブ オーガニック ケミストリー、第18巻、1380頁、1953年等)に従い、あるいは、化合物 (II) に相当するサリチル酸より、公知の方法 (例、ジャーナル オブ オーガニック ケミストリー、第31巻、3980頁、1966年等)に従い、目的とする化合物 (II) を得る。

化合物 (III) は、市販されている場合には市販品をそのまま用いることもでき、自体公知の方法またはこれらに準じた方法に従って製造することもできる。 例えば、化合物 (III) 中、 R^2 が置換基を有していていもよいピリジルである場合、化合物 (III) に相当するピリジン誘導体より、公知の方法(例、ジャーナル オブ オーガニック ケミストリー、第48巻、1375頁、1983年;シンセシス、第316巻、316頁、1983年等)に従い、化合物 (III) を得る。

前記反応において、原料化合物が置換基としてアミノ、カルボキシ、ヒドロキシを有する場合、これらの基にペプチド化学などで一般的に用いられるような保護基が導入されたものであってもよく、反応後に必要に応じて保護基を除去することにより目的化合物を得ることができる。

アミノの保護基としては、例えばホルミルまたはそれぞれ置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニルなど)、フェニルカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例えば、メトキシカルボニル、 C_{7-10} アラル エトキシカルボニルなど)、フェニルオキシカルボニル、 C_{7-10} アラル キルオキシーカルボニル (例えば、ベンジルオキシカルボニルなど)、トリチルもしくはフタロイルなどが用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニル、バレリルなど)、ニトロなどが用いられ、置換基の数は1ないし3個である。

10 カルボキシの保護基としては、例えばそれぞれ置換基を有していてもよい C_1 $_{-6}$ アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、 tert-ブチル、2-トリメチルなど)、フェニル、トリチルもしくはシリルなど が用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例えば、アセチ ル、プロピオニル、ブチルカルボニルなど)、ニトロ、 C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、tert-ブチルなど)、 C_{6-10} アリール(例えば、フェニル、ナフチルなど)などが用いられ、置換基の数は1ないし3個である。

ヒドロキシの保護基としては、例えばそれぞれ置換基を有していてもよいC₁-₆アルキル (例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、

20 tert-ブチルなど)、フェニル、 C_{7-11} アラルキル(例えば、ベンジルなど)、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニルなど)、フェニルオキシカルボニル、 C_{7-11} アラルキルオキシーカルボニル(例えば、ベンジルオキシカルボニルなど)、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロフラニルまたはシリルなどが用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、tert-ブチルなど)、 C_{7-11} アラルキル(例えば、ベンジルなど)、 C_{6-10} アリール(例えば、フェニル、ナフチルなど)、ニトロなどが用いられ、置換基の数は1ないし4個である。

また、保護基の除去方法としては、自体公知またはそれに準じる方法が用いら

れ、例えば酸、塩基、紫外光、ヒドラジン、フェニルヒドラジン、N-メチルジ チオカルバミン酸ナトリウム、テトラブチルアンモニウムフルオリド、酢酸パラ ジウムなどで処理する方法または還元反応が用いられる。

いずれの場合にも、さらに所望により、公知の脱保護反応、アシル化反応、アルキル化反応、水素添加反応、酸化反応、還元反応、炭素鎖延長反応、置換基交換反応を各々、単独あるいはその二つ以上を組み合わせて行うことにより化合物(I)を合成することができる。これらの反応は、例えば、新実験化学講座14、15巻、1977年(丸善出版)などに記載の方法が採用される。

前記「芳香族アミン類」としては、例えば、ピリジン、ルチジン、キノリン等 10 が挙げられる。

前記「ハロゲン化炭化水素類」としては、例えば、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、四塩化炭素等が挙げられる。

前記「脂肪族炭化水素類」としては、例えば、ヘキサン、ペンタン、シクロヘキサンなどが挙げられる。

15 前記「芳香族炭化水素類」としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン、 クロロベンゼン等が挙げられる。

前記「エーテル類」としては、例えば、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジフェニルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2-ジメトキシエタン等が挙げられる。

20 前記「アミド類」としては、例えば、N, N - ジメチルホルムアミド、N, N - ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホリックトリアミド等が挙げられる。

上記反応により、目的物が遊離の状態で得られる場合には、常法に従って塩に変換してもよく、また塩として得られる場合には、常法に従って遊離体または他の塩に変換することもできる。かくして得られる化合物(I)は、公知の手段例えば転溶、濃縮、溶媒抽出、分溜、結晶化、再結晶、クロマトグラフィーなどにより反応溶液から単離、精製することができる。

化合物(I)が、コンフィギュレーショナル アイソマー(配置異性体)、ジアステレオマー、コンフォーマーなどとして存在する場合には、所望により、前記の分離、精製手段によりそれぞれを単離することができる。また、化合物

(I)がラセミ体である場合には、通常の光学分割手段によりS体およびR体に分離することができる。

化合物(I)に立体異性体が存在する場合には、この異性体が単独の場合およびそれらの混合物の場合も本発明に含まれる。

5 本発明の化合物(I)は、動物とりわけ哺乳動物(例、ヒト、サル、イヌ、ネコ、ウサギ、モルモット、ラット、マウス等)に対して優れた細胞死抑制作用 (例、アポトーシス抑制作用、心筋細胞抑制作用など)を有し、毒性は低い。さらに本発明の化合物(I)は、マクロファージ遊走阻止因子 (MIF)に結合する能力を有し、例えば、酸化ストレスによる細胞死、血清除去による細胞死、増 10 殖因子の欠乏による細胞死、HMG-CoA環元酵素阻害薬による細胞死、抗が ん剤による細胞死、NOによる細胞死、アミロイドβ蛋白質による細胞死などを 抑制する。例えば、種々の原因により心筋細胞に誘発されるアポトーシスは、心筋からの心筋細胞の脱落として観察され、これは心機能へ悪影響を及ぼすため、 心筋細胞アポトーシス抑制作用を有する化合物は、心筋細胞の脱落による心機能 への悪影響を未然に防ぐことができる。また、本発明の化合物(I)は、腫瘍増殖抑制作用、血管新生阻害作用なども有する。

これより、化合物(I)は、安全な医薬品として有用であり、例えば、心疾患
〔例、心筋症(例、拡張型心筋症(congestive cardiomyopathy)、肥大型閉塞
性心筋症(hypertrophic obstructive cardiomyopathy)、肥大型非閉塞性心筋
症(hypertrophic cardiomyopathy)、特発性心筋症(idiopathic
cardiomyopathy)、収縮性心筋症(constrictive cardiomyopathy)、糖尿病性
心筋症(diabetic cardiomyopathy)など)、心不全(例、慢性心不全(chronic
heart failure)、慢性うっ血性心不全(chronic congestive heart failure)、
急性心不全(acute heart failure)、心代償不全(cardiac decompensation)、
左心不全(left cardiac failure)、右心不全(right heart failure)、うっ
血性心不全(congestive heart failure)、急性うっ血性心不全(acute
congestive heart failure)、代謝性心不全心(metabolic heart failure)、
拡張型心不全(congestive heart failure)、高泊出性心不全(high output
heart failure)、低泊出性心不全(low output heart failure)、難治性心不

全 (intractable heart failure)、筋梗塞予後不全など)、狭心症、心筋梗塞 など〕、神経変性疾患〔例、パーキンソン病、アルツハイマー病、トリプレット リピート病(例、ハンチントン病、脊髄小脳失調症1型、Machado-Joseph病、歯 状核赤核淡蒼球ルイ体萎縮症など)、プリオン病(例、クロイツフェルトーヤコ ブ病、狂牛病など)、筋萎縮性側策硬化症(ALS)、小脳変性、色素性網膜炎 など〕、脳血管疾患(例、脳梗塞など)、中枢神経感染症(例、HIV脳炎、 細菌性髄膜炎など)、外傷性疾患(例、脊髄損傷、脳損傷など)、脱随疾患(例、 多発性硬化症など)、骨・関節疾患(例、骨粗鬆症、変形性関節症、リウマチな ど)、腎疾患(例、虚血性急性腎不全、溶血性尿毒症症候群、急性尿細管壊死、 水腎症、糸球体腎炎、糖尿病性腎症、移植拒絶腎など)、肝疾患(例、ウイスル 10 性肝炎、アルコール性肝炎など)、骨髄異形成疾患(例、再生不良性貧血など)、 エイズ、動脈硬化症、糖尿病、肺高血圧症、敗血症、炎症性腸疾患、自己免疫性 疾患(例、全身性エリテマトーデス、アトピー性皮膚炎など)、移植臓器の拒絶 時の障害、癌(例、大腸癌、乳癌、肺癌、前立腺癌、食道癌、胃癌、肝臓癌、胆 道癌、脾臟癌、腎癌、膀胱癌、子宮癌、精巣癌、甲状腺癌、膵臓癌、脳腫瘍、血 液腫瘍など)などの予防・治療剤として有用である。

化合物(I)を上記の予防および(または)治療剤として使用する場合、自体公知の方法に従い、経口投与または非経口投与のいずれも可能であり、薬学的に許容される担体と混合し、通常、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤など固形製剤として経口投与されるか、静脈内、皮下、筋肉内などに注射剤、坐薬または舌下錠などとして非経口投与される。また、舌下錠、マイクロカプセル等の徐放製剤として、舌下、皮下および筋肉内などに投与してもよい。

化合物(I)の投与量は、投与対象、投与ルート、症状によっても異なり、特に限定されないが、例えば心不全の治療の目的で成人患者に経口投与する場合、

25 通常1回量として、約0.001ないし10mg/kg、好ましくは0.001ないし0.2mg/kg、さらに好ましくは、0.001ないし0.02mg/kg程度であり、これらの服用量を症状に応じて1日約1ないし3回程度投与するのが望ましい。

化合物(I)の本発明の医薬中の含有量は、医薬組成物全体の約0.01ない

し100重量%である。

上記薬学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機あるい は無機担体物質が用いられ、固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤、崩壊 剤;液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、無痛化 剤などとして配合される。また必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味 剤などの製剤添加物を用いることもできる。

上記賦形剤の好適な例としては、例えば乳糖、白糖、D-マンニトール、デン プン、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸などが挙げられる。上記滑沢剤の好適な 例としては、例えばステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タル ク、コロイドシリカなどが挙げられる。上記結合剤の好適な例としては、例えば 10 結晶セルロース、白糖、D-マンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピル セルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドンなど が挙げられる。上記崩壊剤の好適な例としては、例えばデンプン、カルボキシメ チルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロスカルメロース ナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウムなどが挙げられる。上記溶剤 15 の好適な例としては、例えば注射用水、アルコール、プロピレングリコール、マ クロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油などが挙げられる。上記溶解補助剤の好適 な例としては、例えばポリエチレングリコール、プロピレングリコール、D-マ ンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロ ール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウムなどが挙げ 20 られる。上記懸濁化剤の好適な例としては、例えばステアリルトリエタノールア ミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化 ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリンなどの界 面活性剤;例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメ チルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、 ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性高分 子などが挙げられる。上記等張化剤の好適な例としては、例えば塩化ナトリウム、 グリセリン、D-マンニトールなどが挙げられる。上記緩衝剤の好適な例として は、例えばリン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩衝液などが挙げられ

20

る。無痛化剤の好適な例としては、例えばベンジルアルコールなどが挙げられる。 上記防腐剤の好適な例としては、例えばパラオキシ安息香酸エステル類、クロロ ブタノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソル ピン酸などが挙げられる。上記抗酸化剤の好適な例としては、例えば亜硫酸塩、 アスコルビン酸などが挙げられる。

化合物(I)に、懸濁化剤、溶解補助剤、安定化剤、等脹化剤、保存剤などを添加し、自体公知の方法により静脈、皮下、筋肉内注射剤とすることができる。その際必要により自体公知の方法により凍結乾燥物とすることも可能である。本発明化合物を例えばヒトに投与する場合は、それ自体あるいは適宜の薬理学的に許容される担体、賦形剤、希釈剤と混合し、医薬組成物として経口的または非経口的に安全に投与することができる。

上記医薬組成物としては、経口剤(例、散剤、顆粒剤、カプセル剤、錠剤)、 注射剤、点滴剤、外用剤(例、経鼻投与製剤、経皮製剤など)、坐剤(例、直腸 坐剤、膣坐剤)などが挙げられる。

15 これらの製剤は、製剤工程において通常一般に用いられる自体公知の方法により製造することができる。

化合物(I)は分散剤(例、ツイーン(Tween)80(アトラスパウダー社製、米国)、HCO60(日光ケミカルズ製)、ポリエチレングリコール、カルボキシメチルセルロース、アルギン酸ナトリウムなど)、保存剤(例、メチルパラベン、プロピルパラベン、ベンジルアルコールなど)、等張化剤(例、塩化ナトリウム、マンニトール、ソルビトール、ブドウ糖など)などと共に水性注射剤に、あるいはオリーブ油、ゴマ油、綿実油、コーン油などの植物油、プロピレングリコールなどに溶解、懸濁あるいは乳化して油性注射剤に成形し、注射剤とすることができる。

25 経口投与製剤とするには、自体公知の方法に従い、 化合物(I)を、例えば 賦形剤(例、乳糖、白糖、デンプンなど)、崩壊剤(例、デンプン、炭酸カルシウムなど)、結合剤(例、デンプン、アラビアゴム、カルボキシメチルセルロース、ポリビニールピロリドン、ヒドロキシプロピルセルロースなど)または滑沢剤(例、タルク、ステアリン酸マグネシウム、ポリエチレングリコール 600

0など)などを添加して圧縮成形し、次いで必要により、味のマスキング、腸溶性あるいは持続性の目的のため自体公知の方法でコーティングすることにより経口投与製剤とすることができる。そのコーティング剤としては、例えばヒドロキシプロピルメチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、 とドロキシプロピルセルロース、ポリオキシエチレングリコール、ツイーン 80、プルロニック F68、セルロースアセテートフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、ヒドロキシメチルセルロースアセテートサクシネート、オイドラギット(ローム社製、ドイツ、メタアクリル酸・アクリル酸共重合)および色素(例、ベンガラ、二酸化チタン等)などが用いられる。 腸溶性製剤とする場合、腸溶相と薬剤含有相との間に両相の分離を目的として、自体公知の方法により中間相を設けることもできる。

外用剤とするには、自体公知の方法に従い、 化合物(I)またはその塩を固状、半固状または液状の外用投与剤とすることができる。例えば、上記固状のものとしては、 化合物(I)またはその塩をそのまま、あるいは賦形剤(例、グリコール、マンニトール、デンプン、微結晶セルロースなど)、増粘剤(例、天然ガム類、セルロース誘導体、アクリル酸重合体など)などを添加、混合して粉状の組成物とする。上記液状のものとしては、注射剤の場合とほとんど同様で、油性あるいは水性懸濁剤とする。半固状の場合は、水性または油性のゲル剤、あるいは軟膏状のものがよい。また、これらはいずれも、pH調節剤(例、炭酸、リン酸、クエン酸、塩酸、水酸化ナトリウムなど)、防腐剤(例、パラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、塩化ベンザルコニウムなど)などを加えてもよい。

例えば坐剤とするには、自体公知の方法に従い、 化合物(I)を油性または 水性の固状、半固状あるいは液状の坐剤とすることができる。上記組成物に用いる油性基剤としては、例えば高級脂肪酸のグリセリド〔例、カカオ脂、ウイテプゾル類(ダイナマイトノーベル社製、ドイツ)など〕、中級脂肪酸〔例、ミグリオール類(ダイナマイトノーベル社製、ドイツ)など〕、あるいは植物油(例、ゴマ油、大豆油、綿実油など)などが挙げられる。また、水性基剤としては、例えばポリエチレングリコール類、プロピレングリコール、水性ゲル基剤としては、

25

15

20

25

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

例えば天然ガム類、セルロース誘導体、ビニール重合体、アクリル酸重合体など が挙げられる。

43

化合物(I)と併用して投与することが可能な薬物としては、例えば、以下のものが挙げられるが、各薬物は、経口的に又は非経口的に(例えば、経鼻剤、注射剤、坐剤等として)投与してもよく、また、各薬物を一つの製剤に配合してもよいが、各薬物を薬理学的に許容されうる担体、賦形剤、結合剤、希釈剤などと混合して製剤化し、別々にあるいは同時に投与してもよい。薬物を別々に製剤化した場合、別々に製剤化したものを使用時に希釈剤などを用いて混合して投与することもできるが、別々に製剤化した個々の製剤を、同時に、あるいは時間差をおいて別々に、同一対象に投与してもよい。

化合物(I)との併用により、相乗効果が得られる薬物の例としては、例えば、強心薬(例、ジゴキシン等の強心配糖体、ドパミン、ドブタミンなどのβ作動薬、アムリノン、ミルリノンなどのホスホジエステラー ゼ阻害薬);抗不整脈(例、ジソピラミド、リドカイン、プロカインアミドなどのクラスI抗不整脈薬、アミオダロン、ソタロールなどのクラスII,抗不整脈薬、プロプラノロールなどのβブロッカー);血管拡張薬(例、カプトプリル、エナラプリルなどのアンジオテンシン変換酵素阻害薬、ニトロプルシド、二硝酸イソソルビドなどの亜硝酸薬、ベラパミル、ジルチアゼム、ニカルジピン、ニフェジピンなどのカルシウム受容体拮抗薬、ロサルタン、カンデサルタンなどのアンジオテンシンII受容体拮抗薬;利尿薬(例、フロセミド、ブメタニドなどのループ利尿薬、クロロチアジド、ベンドロフルアジドなどのサイアザイド利尿薬、アミロライド、スピロノラクトンなどのカリウム保持性利尿薬)などが挙げられる。

また、化合物(I)と、HMG-CoA還元酵素阻害薬(例、 シンバスタチン (Simvastatin)、アトロバスタチン (Atorvastatin)など)、フィブラート系高脂血症薬(例、ゲムフィブロジル(Gemfibrozil)など)、抗がん剤(例、イホスファミド(Ifosfamide)、UFT、アドリアマイシン(Adriamycin)、ドキソルビシン(Doxorubicin)、ペプロマイシン(Peplomycin)、シスプラチン(Cisplatin)、シクロフォスファミド(Cyclophosphamide)、5ーFU、メトレキセート(Methotrexate)、マイトマイシンC(Mitomycin C)、マイトキサ

PCT/JP02/08866 WO 03/020719

ントロン (Mitoxantrone) など) などと併用して用いると、HMG-CoA還元 酵素阻害薬、フィブラート系高脂血症薬、抗がん剤などの、正常細胞に障害を及 ぼす副作用が軽減される。

44

以下に参考例、実施例、製剤例および実験例を挙げて、本発明をさらに具体的 5 に説明するが、これによって本発明が限定されるものではない。

以下の参考例、実施例中の「%」は特記しない限り重量パーセントを意味する。 ¹H-NMRスペクトルは内部標準としてテトラメチルシランを用い、Bruker AVANCE DPX-300 (300 MHz) 型スペクトルメーターで測定した。全δ値をppm 10 で示す。

その他の本文中で用いられている略号は下記の意味を表す。

s :シングレット (singlet)

d :ダブレット (doublet)

dd:ダブルダブレット (double doublet)

t :トリプレット (triplet) 15

tt:トリプルトリプレット(triple triplet)

q :カルテット (quartet)

m :マルチプレット (multiplet)

br:プロード (broad)

J :カップリング定数 (coupling constant) 20

Hz:ヘルツ (Hertz)

DMF: N. N-ジメチルホルムアミド

CDC1。 :重クロロホルム

DMSO-d₆: ジメチルスルホキシドーd₆

IR:赤外吸収スペクトル 25

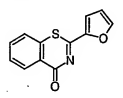
WSC:塩酸1-エチル-3-(ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド

HOBt:1-ヒドロキシベンゾトリアゾール

室温下とは、通常約10℃ないし35℃の範囲を示すが、特に厳密に限定され るものではない。

実施例

実施例1 2-(2-フリル)-4H-1.3-ベンゾチアジン-4-オン



5 チオサリチル酸メチル (1.01 g, 6.0 mmol)、 2-フロニトリル (0.57 g, 6.1 mmol)、トリエチルアミン (1.5 ml, 10.7 mmol) 及びトルエン (20 ml)の混合物を24 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-エタノールから再結晶して標記化合物 (0.26 g, 19%)を得た。

融点 170.0-171.5 ℃

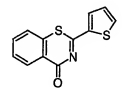
10 IR (KBr): 3132, 3072, 1653, 1572, 1508, 1456, 1296, 1271, 1101, 1014, 860, 744, 592 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 6. 65 (1H, dd, J=1. 8, 3. 5 Hz), 7. 48-7. 71 (5H, m), 6. 51 (1H, dd, J=1. 5, 5. 0 Hz).

元素分析値 C₁₂H₇NO₂S として 計算値 C, 62.87; H, 3.08; N, 6.11

15 実測値 C, 62.84; H, 2.92; N; 6.23

実施例 2 2- (2-チエニル) -4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン



チオサリチル酸メチル (1.60 g, 9.5 mmol)、2-チオフェンカルボニトリル (1.04 g, 9.5 mmol)、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) 及びトルエン (2 ml) の混合物を12 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、メタノールーエーテルから再結晶して標記化合物 (1.71 g, 73 %)を得た。

融点 157.7-158.2 ℃

IR (KBr): 3084, 1649, 1521, 1500, 1408, 1292, 1248, 1099, 841, 760, 731 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 21 (1H, m), 7. 49 (1H, m), 7. 58-7. 73 (3H, m), 7. 96 (1H, m), 8. 50 (1H, m).

5 元素分析値 C₁₂H₇NOS₂として 計算値 C, 58.75; H, 2.88; N, 5.71. 実測値 C, 58.74; H, 2.67; N, 5.90.

実施例3 2-(2-キノリニル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

10 実施例1と同様の方法により、チオサリチル酸メチル (1.00 g, 5.9 mmol)と 2-キノリンカルボニトリル (0.95 g, 6.2 mmol)との反応から標記化合物 (1.54 g, 89 %) を得た。

融点 262.7-263.4 ℃ (クロロホルムから再結晶)

IR (KBr) : 3055, 1651, 1593, 1570, 1529, 1440, 1292, 1097, 929, 837, 740 15 cm⁻¹.

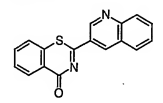
 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 63-7. 70 (4H, m), 7. 81 (1H, m), 7. 90 (1H, d), 8. 23 (1H, d), 8. 34 (1H, d), 8. 58-8. 62 (2H, m).

元素分析値C₁₇H₁₀N₂OS として 計算値 C, 70.33; H, 3.47; N, 9.65.

実測値 C, 70.27; H, 3.48; N, 9.80.

20

実施例4 2-(3-キノリニル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン



実施例1と同様の方法により、チオサリチル酸メチル (1.00 g, 5.9 mmol)及

び3-キノリンカルボニトリル (0.92 g, 6.0 mmol)との反応から標記化合物 (0.30 g, 17 %)を得た。

融点 216.0-217.0 ℃ (クロロホルムーへキサンから再結晶)

IR (KBr) : 3045, 1657, 1591, 1572, 1518, 1458, 1439, 1292, 1236, 1097, 920, 738 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 59-7. 73 (4H, m), 7. 87 (1H, m), 8. 00 (1H, d, J=8. 0 Hz), 8. 20 (1H, d, J=8. 4 Hz), 8. 58 (1H, dd, J=1. 3, 7. 6 Hz), 9. 02 (1H, d, J=2. 1 Hz), 9. 64 (1H, d, J=2. 1 Hz).

元素分析値 C₁₇H₁₀N₂OS として 計算値 C, 70.33; H, 3.47; N, 9.65.

10 実測値 C, 70.36; H, 3.44; N, 9.78.

参考例1・2-シアノ-6-メチルピリジン



2-メチルピリジニウム-N-オキシド (2.00 g, 18.3 mmol) をニトロエタン (10 ml) に溶解し、トリメチルシリルシアニド (2.7 ml, 20.2 mmol) と塩化ジメチルカルバミル (1.7 ml, 18.5 mmol) を加えて室温で22時間撹拌した。溶媒を留去した後、酢酸エチルと飽和重曹水を加え撹拌した。水層を酢酸エチルで1回抽出した後、有機層を合わせて飽和食塩水で1回洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた結晶をイソプロピルエーテルで洗浄し、乾燥して標記化合物 (0.61 g, 28 %) を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 62 (3H, s), 7. 38 (1H, d, J=7. 9 Hz), 7. 52 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 71 (1H, t, J=7. 8 Hz).

実施例 5 tert-ブチル 3-[6-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イ25 ル)-2-ピリジル] プロパノエート

4-クロロ-2-メルカプト安息香酸 (2.60 g, 13.7 mmol) とtert-ブチル 3-(6-シアノ-2-ピリジル) プロパノエート (1.60 g, 6.9 mmol) をピリジン (15 ml) に溶解し、13 時間加熱還流させた。反応混合物を減圧下に濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出し標記化合物 (1.42 g, 51 %) を得た。

融点 167.9-168.2 ℃

IR (KBr): 2976, 2932, 1726, 1678, 1585, 1570, 1535, 1379, 1271, 1149, 1093, 995, 814, 733 cm⁻¹.

元素分析値 C₂₀H₁₉N₂O₃SC1 として 計算値 C, 59.62; H, 4.75; N, 6.95 15 実測値 C, 59.65; H, 4.96; N, 7.15

実施例 6 3-[6-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロピオン酸

20 実施例 5 で得られたtert-ブチル 3-[6-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノエート (0.60 g, 1.5 mmol) 及びトリフルオロ酢酸 (5.0 ml) の混合物を0 ℃で 2 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に滯縮後、ジイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶をろ取し乾燥して標記化

合物 (0.49 g, 96 %) を得た。

融点 224.4-224.7 ℃

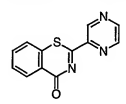
IR (KBr): 3051, 2922, 1709, 1664, 1585, 1566, 1529, 1379, 1261, 1230, 1095, 846, 804 cm⁻¹.

5 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 2. 80 (2H, t, J=7. 1 Hz), 3. 13 (2H, t, J=7. 1 Hz), 7. 65 (1H, d, J=7. 7 Hz), 7. 73 (1H, dd, J=2. 0, 8. 5 Hz), 8. 00 (1H, m), 8. 13-8. 17 (2H, m), 8. 31 (1H, d, J=8. 5 Hz), 12. 20 (1H, br s).

元素分析値 $C_{16}H_{11}N_2O_3SC1 \cdot 0.25H_2O$ として 計算値 C, 54.71; H, 3.30; N, 7.97

10 実測値 C, 54.85; H, 3.14; N, 7.82

実施例7 2-ピラジニル-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン



実施例 1 と同様にして、チオサリチル酸メチル (1.68 g, 10.0 mmol), シアノ 15 ピラジン (1.06 g, 10.1 mmol), トリエチルアミン (2.10 ml, 15.1 mmol) トルエン (10.0 ml) の混合物を120 ℃で8 時間加熱還流した。溶媒を留去し、残留物をジオキサンーへキサンから再結晶することにより、標記化合物 (0.54 g, 22 %) を結晶として得た。

融点 240.7-241.7 ℃.

20 IR (KBr): 3069, 1668, 1574, 1537, 1464, 1439, 1404, 1280, 1267, 1255, 1232, 1165, 1124, 1095, 1062, 1053, 1033, 1018, 939, 864, 825, 798, 760, 744cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 61-7. 75 (4H, m), 8. 55-8. 58 (1H, m), 8. 70-8. 72 (1H, m), 8. 85 (1H, d, J=2. 4 Hz), 9. 72 (1H, d, J=1. 3 Hz).

元素分析値 C₁₂H₇N₃OSとして 計算値 C, 59.74; H, 2.92; N, 17.42

25 実測値 C, 59.47; H, 2.82; N, 17.21

実施例8 2-(3-メチル-2-ピリジル)-4H-1.3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (1.68 g, 10.0 mmol)及び3-メ チル-2-シアノピリジン (1.19 g, 10.1 mmol)から標記化合物 (0.09 g, 4 %)を 結晶として得た。

融点 149.9-151.6 ℃.

IR (KBr) :3061, 1664, 1574, 1537, 1440, 1413, 1404, 1386, 1321, 1302, 1256, 1236, 1209 , 1186, 1134, 1120, 1095, 1060, 1030, 1033, 999, 985, 964, 931, 868, 825, 790, 763, 740 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 87 (3H, s), 7. 39-7. 42 (1H, m), 7. 56-7. 71 (4H, m), 10 8. 50-8. 60 (2H, m).

元素分析値 C14H10N2OSとして 計算値 C, 66.12; H, 3.96; N, 11.02 実測値 C, 65.94; H, 3.92; N, 11.23

実施例9 6-クロロ-2-(2-ピリジル)-4H-1.3-ベンゾチアジン-4-オン 15

5-クロロ-2-メルカプト安息香酸 (2.00 g, 10.6 mmol), 2-シアノピリジン (1.10 g, 10.5 mmol)、ピリジン(50.0 ml)の混合物を9 時間加熱還流した。冷 後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-クロロベンゼンから再結晶することにより、

20 標記化合物 (0.78 g. 27 %)を得た。

融点 269.4-270.1 ℃.

IR (KBr): 3086, 3061, 1660, 1568, 1531, 1313, 1234, 945, 790 cm⁻¹. ¹H-NMR (CDC1₃+DMS0- d_6) δ : 7.57-7.70 (3H, m,), 7.95 (1H, m,), 8.49-8.51 (2H, m), 8.75 (1H, m).

元素分析値 $C_{13}H_7N_2OSC1$ として 計算値 C, 56.83; H, 2.57; N, 10.20. 実測値 C, 56.95; H, 2.41; N, 10.31.

5 実施例10 7-クロロ-2-(2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例9と同様にして、4-クロロ-2-メルカプト安息香酸 (6.00 g, 31.8 mmol), 2-シアノピリジン (1.90 g, 17.7 mmol)、ピリジン (50.0 ml) の混合物を9 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-クロロベンゼンから再結晶することにより、標記化合物 (2.30 g, 48 %)を得た。

融点 245.3-245.6 ℃.

IR (KBr): 1666, 1589, 1564, 1535, 1458, 1429, 1379, 1302, 1273, 1234, 1107, 1087, 860, 790, 740 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 54-7. 60 (3H, m,), 7. 92 (1H, m,), 8. 47 (1H, d), 8. 52 (1H, d), 8. 74 (1H, dd).

元素分析値 $C_{13}H_7N_2OSC1$ として 計算値 C, 56.83; H, 2.57; N, 10.20 実測値 C, 56.82; H, 2.76; N, 10.07

実施例11 6-ブロモ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

20

10

15

実施例9と同様にして、5-ブロモ-2-メルカプト安息香酸 (4.10 g, 17.6 mmol), 2-シアノピリジン (1.70 g, 16.3 mmol)、ピリジン (50.0 ml) の混合物を9 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-クロロベンゼン

から再結晶することにより、標記化合物 (2.40 g, 45 %)を得た。 融点 253.0-253.7 ℃.

IR (KBr): 3061, 1658, 1566, 1527, 1388, 1311, 1232, 945, 846, 788, 736 cm^{-1} .

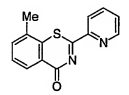
5 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 50 (1H, d, J=8. 4 Hz), 7. 56 (1H, dd, J=4. 8, 7. 5 Hz), 7. 79 (1H, dd, J=2. 2, 8. 4 Hz), 7. 92 (1H, m), 8. 53 (1H, d, J=7. 5 Hz), 8. 70-8. 75 (2H, m).

元素分析値 $C_{19}H_7N_2OSBr$ として 計算値 C, 48.92; H, 2.21; N, 8.78. 実測値 C, 49.05; H, 2.27; N, 8.89.

10

15

実施例12 8-メチル-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン



融点 197.8-198.5 ℃.

実測値 C, 66.00; H, 3.94; N, 11.14

実施例9と同様にして、3-メチル-2-メルカプト安息香酸 (2.40 g, 14.3 mmol), 2-シアノピリジン (1.20 g, 11.9 mmol)、ピリジン (50.0 ml) の混合物を9 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-テトラヒドロフランから再結晶することにより、標記化合物 (1.60 g, 52 %)を得た。

IR (KBr): 3468, 3063, 1649, 1577, 1537, 1311, 1282, 1232, 1099, 1086, 995, 939, 787, 750, 738 cm⁻¹.

20 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 2.59 (3H, s), 7.50-7.57 (3H, m), 7.92 (1H, m), 8.42 (1H, m), 8.57 (1H, d, J=7.9 Hz), 8.77 (1H, d, J=4.6 Hz). 元素分析値 $C_{14}H_{10}N_{2}OS$ として 計算値 C, 66.12; H, 3.96; N, 11.02

25 実施例13 6-メチル-2-(2-ピリジル)-4H-1.3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例9と同様にして、5-メチル-2-メルカプト安息香酸 (1.60 g, 9.5 mmol), 2-シアノピリジン (1.10 g, 10.1 mmol)、ピリジン (20.0 ml) の混合物を8 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-エタノールから再結晶することにより、標記化合物 (1.04 g, 43 %)を得た。

融点 219.8-220.8 ℃.

IR (KBr): 3049, 2916, 1651, 1568, 1537, 1466, 1317, 1280, 1234, 1188, 997, 788, 734, 617, 515 cm⁻¹.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 2. 50 (3H, s), 7. 51–7. 59 (3H, m), 7. 91 (1H, m), 8. 38 (1H, s), 8. 54 (1H, d, J=7. 9 Hz), 8. 73 (1H, d, J=4. 4 Hz).

元素分析値 C₁₄H₁₀N₂OSとして 計算値 C, 66.12; H, 3.96; N, 11.02. 実測値 C, 66.02; H, 3.93; N, 11.13.

実施例14 6.7-ジメトキシ-2-(2-ピリジル)-4H-1.3-ベンゾチアジン-4-オン

15

実施例9と同様にして、4,5-ジメトキシ-2-メルカプト安息香酸 (2.20 g, 10.2 mmol), 2-シアノピリジン (1.10 g, 10.2 mmol)、ピリジン (15.0 ml) の混合物を20 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-クロロベンゼンから再結晶することにより、標記化合物 (1.70 g, 55 %)を得た。

20 融点 236.3-237.5 ℃.

IR (KBr): 3059, 2970, 1641, 1603, 1531, 1504, 1466, 1398, 1280, 1267, 1043, 910, 794, 734, 723 cm⁻¹.

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₂) δ : 4.01 (3H, s), 4.03 (3H, s), 6.96 (1H, s), 7.52 (1H, m),

7. 90 (1H, m), 7. 97 (1H, s), 8. 54 (1H, d, J=7. 9 Hz), 8. 71 (1H, d, J=4. 5 Hz).

元素分析値 $C_{15}H_{12}N_2O_3S$ として 計算値 C, 59.99; H, 4.03; N, 9.33. 実測値 C, 60.11; H. 4.02; N. 9.35.

5

実施例15 2-(1H-ピロール-2-イル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (2.00 g, 11.8 mmol), ピロール-2-カルボニトリル (1.10 g, 11.9 mmol), トリエチルアミン (2.00 ml, 14.3 mmol) トルエン (4.0 ml) の混合物を15 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、ヘキサン-エタノールから再結晶することにより、標記化合物 (1.90 g, 73 %) を結晶として得た。

融点 202.4-203.2 ℃.

IR (KBr): 3269, 1631, 1572, 1543, 1493, 1454, 1396, 1302, 1124, 1101, 1049, 887, 742 cm⁻¹.

 $^{1}\text{H-NMR (CDC1}_{3}) \ \delta: \ 6. \ 39 \ \ (1\text{H, s}) \ , \ \ 7. \ 14-7. \ 16 \ \ (2\text{H, m}) \ , \ \ 7. \ 43-7. \ 63 \ \ (3\text{H, m}) \ , \\ 8. \ 49 \ \ \ (1\text{H, dd, J=1. 5, } \ 7. \ 7 \ \text{Hz}) \ , \ \ 10. \ 10 \ \ \ \ (1\text{H, br s}) \ .$

元素分析値 C₁₂H₈N₂OSとして 計算値 C, 63.14; H, 3.53; N, 12.27 実測値 C, 63.11; H, 3.49; N, 12.35

20

15

実施例16 2-(1,5-ジメチル-1H-ピロール-2-イル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (2.20 g, 13.3 mmol), 1,5-ジメチル-2-ピロールカルボニトリル (1.40 g, 11.9 mmol), トリエチルアミン (2.50 ml, 17.9 mmol) トルエン (7.0ml) の混合物を24 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、ヘキサン-エタノールから再結晶することにより、

5 標記化合物 (1.30 g, 41 %)を結晶として得た。

融点 194.3-195.7 ℃.

IR (KBr): 2951, 2910, 1649, 1574, 1545, 1504, 1460, 1435, 1363, 1290, 1234, 1124, 1099, 1068, 864, 740 cm⁻¹.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 2.31 (3H, m), 4.07 (3H, s), 6.07 (1H, d, J=4.1 Hz),

10 7. 12 (1H, d, J=4. 1 Hz), 7. 40 (1H, m), 7. 47-7. 59 (2H, m), 8. 43 (1H, dd, J=1. 5, 7. 8 Hz).

元素分析値 C₁₄H₁₂N₂OSとして 計算値 C, 65.60; H, 4.72; N, 10.93. 実測値 C, 65.49; H, 4.54; N, 11.04.

15 実施例17 5-メチル-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例9と同様にして、6-メチル-2-メルカプト安息香酸 (1.70 g, 10.1 mmol), 2-シアノピリジン (1.06 g, 10.2 mmol)、ピリジン (30.0 ml) の混合物を135 ℃で18 時間加熱還流した。混合物を濃縮し、残留物をシリカゲルカラム

20 クロマトグラフィーに付し、酢酸エチルで溶出した。エタノールから再結晶する ことにより、標記化合物 (0.51 g, 20 %) を得た。

融点 150.8-151.3 ℃.

IR (KBr) :3074, 2970, 1662, 1585, 1574, 1545, 1444, 1439, 1410, 1377, 1298, 1273, 1263, 1238, 1184, 1105, 1051, 955, 943, 827, 783, 733 cm⁻¹

25 H-NMR (CDC1₃) δ: 2.85 (3H, s), 7.38-7.54 (4H, m), 7.89-7.93 (1H, m), 8.46-8.49 (1H, m), 8.72-8.74 (1H, m).

元素分析値 $C_{14}H_{10}N_2OS$ として 計算値 C, 66.12; H, 3.96; N, 11.02 実測値 C, 60.10; H, 3.98; N, 11.07

実施例18 8-メトキシ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

5

実施例9と同様にして、3-メトキシ-2-メルカプト安息香酸 (1.84 g, 10.0 mmol), 2-シアノピリジン (1.05 g, 10.2 mmol)、ピリジン (30.0 ml) の混合物を135 ℃で18 時間加熱還流した。混合物を濃縮し、析出した結晶をエタノールから再結晶することにより、標記化合物 (0.75 g, 28 %)を得た。

10 融点 191. 2-191. 4 ℃.

IR (KBr): 3049, 1657, 1591, 1535, 1467, 1442, 1427, 1332, 1304, 1280, 1269, 1234, 1134, 1105, 1060, 1047, 995, 941, 796, 767, 758, 742 cm⁻¹

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 4. 01 (3H, s), 7. 17 (1H, d, J=8. 1 Hz), 7. 51-7. 59 (2H, m), 7. 87-7. 93 (1H, m), 8. 16 (1H, d, J=8. 0 Hz), 8. 55 (1H, d, J=7. 9 Hz), 8. 75-8. 76 (1H, m).

元素分析値 $C_{14}H_{10}N_2O_2S$ として 計算値 C, 62.21; H, 3.73; N, 10.36. 実測値 C, 62.18; H, 3.64; N, 10.49.

実施例19 7-フルオロ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

20

15

実施例 9 と同様にして、4-フルオロ-2-メルカプト安息香酸 (5.00 g, 29.0 nmol), 2-シアノピリジン (3.05 g, 29.3 nmol)、ピリジン (30.0 nl) の混合物を135 ℃で48 h加熱還流した。反応混合物を濃縮し、残留物をシリカゲルカラム

クロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) で溶出した。得られた粗結晶をエタノールから再結晶することにより、標記化合物 (0.09 g, 1 %) を得た。

融点 250.0-250.2 ℃.

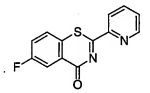
5 IR (KBr): 3069, 1660, 1606, 1576, 1545, 1477, 1466, 1435, 1396, 1305, 1280, 1240, 1120, 1097, 1086, 997, 941, 860, 790, 773, 738 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 29-7. 36 (2H, m), 7. 54-7. 58 (1H, m), 7. 89-7. 95 (1H, m), 8. 52-8. 60 (2H, m), 8. 74 (1H, d, J=4. 6 Hz).

元素分析値 C₁₈H₂N₂OSFとして 計算値 C, 60.46; H, 2.73; N, 10.85.

10 実測値 C, 60.34; H, 2.65; N, 11.11.

実施例20 6-フルオロ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン



実施例 9 と同様にして、5-フルオロ-2-メルカプト安息香酸 (1.50 g, 8.7 mol), 2-シアノピリジン (0.92 g, 8.8 mol)、ピリジン (30.0 ml) の混合物 を135 ℃で48 時間加熱還流した。混合物を濃縮し、残留物をシリカゲルカラム クロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) で溶出した。得られた粗結晶をエタノールから再結晶することにより、標記化合物 (0.09 g, 4%) を得た。

20 融点 239.9-240.4℃.

IR (KBr): 3061, 1666, 1606, 1577, 1539, 1471, 1439, 1412, 1317, 1302, 1267, 1234, 1126, 1099, 1055, 995, 950, 918, 900, 885, 819, 792, 734, 707 cm⁻¹.

25 (1H, m).

元素分析値 C₁₃H₂N₂OSFとして 計算値 C₁ 60.46; H₂ 2.73; N₁ 10.85.

実測値 C. 60.48; H. 2.77; N. 10.99.

実施例21 5-フルオロ-2-(2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例9と同様にして、6-フルオロ-2-メルカプト安息香酸(5.00 g, 29.0 mmol)、2-シアノピリジン(3.05 g, 29.3 mmol)、ピリジン(30.0 ml)の混合物を135 ℃で48 時間加熱還流した。混合物を濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(2:1, v/v)で溶出した。得られた粗結晶をエタノールから再結晶することにより、標記化合物(0.11 g, 1 %)を得た。

融点 256.5-257.2 ℃.

IR (KBr) :3065, 1668, 1601, 1576, 1539, 1462, 1448, 1433, 1298, 1273, 1251, 1238, 1086, 1057, 997, 945, 914, 800, 781, 738 cm⁻¹.

'H-NMR (CDCl₃) る: 7. 24-7. 30 (1H, m), 7. 41 (1H, d, J=7. 9 Hz), 7. 53-7. 66

15 (2H, m), 7. 89-7. 95 (1H, m), 8. 50 (1H, d, J=7. 9 Hz), 8. 73-8. 74 (1H, m). 元素分析値 C₁₃H₇N₂OSFとして 計算値 C, 60. 46; H, 2. 73; N, 10. 85. 実測値 C, 60. 11; H, 2. 68; N, 11. 04.

実施例22 2-(2-ピリジル)-4H-ピリド[3, 2-e][1, 3] チアジン-4-オン

20

実施例 9 と同様にして、2-メルカプトニコチン酸 (5.00 g, 32.2 mmol), 2-シアノピリジン (3.39 g, 32.5 mmol)、ピリジン (30.0 ml) の混合物を135 ℃で72 時間加熱還流した。混合物を濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグ

ラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:1, v/v) で溶出した。得られた粗結晶をエタノールから再結晶することにより、標記化合物 (0.10 g, 1%) を得た。 融点 234.7-234.9 %.

IR (KBr):

5 3069, 1666, 1568, 1543, 1467, 1439, 1402, 1307, 1290, 1236, 1217, 1114, 1074, 1041, 997, 943, 788, 761 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 55-7. 60 (2H, m), 7. 90-7. 96 (1H, m), 8. 54 (1H, d, J=7. 9 Hz), 8. 75-8. 78 (2H, m), 8. 85-8. 87 (1H, m.).

元素分析値 C₁,H₂N₃OSとして 計算値 C, 59.71; H, 2.29; N, 17.42.

10 実測値 C, 59.75; H, 2.71; N, 17.58.

実施例 2 3 [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピリジル] 酢酸メ チル

- 15 実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチルエステル(0.84 g, 5.0 mmol), 2-アセトキシ-6-シアノピリジン(0.90 g, 5.0 mmol), トリエチルアミン(1.10 ml, 7.5 mmol) トルエン(30 ml) の混合物を48 時間加熱還流した後、濃縮した。 析出した結晶をろ取し、エタノールから再結晶することにより、標記化合物(0.67 g, 43 %)を結晶として得た。
- 20 融点 180. 1-180. 3 ℃.

IR (KBr): 1741, 1653, 1570, 1527, 1439, 1371, 1296, 1277, 1224, 1055, 812, 736 cm^{-1} .

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 20 (3H, s), 5. 35 (2H, s), 7. 58-7. 72 (4H, m), 7. 92 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 47 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 48-8. 57 (1H, m).

25 元素分析値 C₁₆H₁₂N₂O₃Sとして 計算値 C, 61.53; H, 3.87; N, 8.97. 実測値 C, 61.59; H, 3.73; N, 9.06

10

15

参考例 2 2-メルカプト-3,5-ジメチル安息香酸

$$\begin{array}{c} \text{Me} \\ \text{NH}_2 \\ \text{CO}_2 \text{H} \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Me} \\ \text{SH} \\ \text{CO}_2 \text{H} \end{array}$$

2-アミノ-3、5-ジメチル安息香酸 (5.6 g, 33.9 mmol)、水酸化ナトリウム (1.5 g, 37.5 mmol)、亜硝酸ナトリウム (2.3 g, 34.0 mmol)及び水 (40 ml)の 混合物を濃塩酸 (10 ml)及び氷 (10 g)の混合物中に氷冷下、反応温度が5 ℃を 超えないように氷を適宜加えながら滴下した。反応混合物を氷冷下30 分かき混ぜ、酢酸カリウムで中和した後、ジチオ炭酸0-エチルカリウム (16.9 g, 105.4 mmol)の水溶液 (50 ml)中に80 ℃で加えた。同温度で20 分かき混ぜた後、濃塩酸で酸性 (pH 3)とした。水層を分離し、油状物に10 %水酸化ナトリウム水溶液 (30 ml)を加えて80 ℃で2 時間かき混ぜ、さらに亜硫酸水素ナトリウム (4.0 g)を加えて同温度で10 分かき混ぜた。反応混合物をろ過し、ろ液を濃塩酸で酸性 (約pH 4)とした。析出物をろ取し、メタノール (5 ml)及びジイソプロピルエーテル (80 ml)の混合物に溶解し、乾燥後、減圧下に溶媒を留去することにより標記化合物 (3.6 g, 58 %)を結晶として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 31 (3H, s), 2. 36 (3H, s), 6. 20 (1H, b s), 7. 19 (1H, s), 7. 86 (1H, s).

実施例24 6,8-ジメチル-2-(2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

20

実施例 9 と同様にして、2-メルカプト-3,5-ジメチル安息香酸 (1.6 g, 8.8 mmol), 2-シアノピリジン (1.0 g, 9.7 mmol), ピリジン (15 ml)の混合物を12 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-クロロベンゼンから再結晶することにより、標記化合物 (1.2 g, 52 %)を結晶として得た。

融点 245.0-245.8 ℃.

IR (KBr): 3047, 2990, 1645, 1572, 1537, 1462, 1329, 1234, 1180, 995, 792, 740 cm⁻¹.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC13) δ :2. 46 (3H, s), 2. 55 (3H, s), 7. 38 (1H, s), 7. 53 (1H, m),

 $5 \qquad 7. \ 91 \ \ (1H, \ \ m) \ , \quad 8. \ 26 \ \ (1H, \ \ s) \ , \quad 8. \ 57 \ \ \ (1H, \ \ d) \ , \quad 8. \ 76 \ \ \ \ \ (1H, \ \ d) \ .$

元素分析値 C₁₅H₁₂N₂OSとして 計算値 C, 67. 14; H, 4. 51; N, 10. 44.

実測値 C, 67. 20; H, 4. 49; N, 10. 52

実施例25 2-(4-メトキシ-2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

10

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (2.0 g, 11.7 mmol), 4-メトキシ-2-シアノピリジン (1.5 g, 11.1 mmol), トリエチルアミン (2.5 ml, 17.9 mmol) トルエン (5 ml) の混合物を12 時間加熱還流した。析出した結晶をろ取し、ヘキサン-クロロベンゼンから再結晶することにより、標記化合物 (2.4 g,

15 81 %) を結晶として得た。

融点 214.1-214.6 ℃.

IR (KBr): 3080, 1655, 1591, 1570, 1533, 1475, 1305, 1028, 821 cm⁻¹. 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 97 (3H, s), 7. 03 (1H, m), 7. 59-7. 69 (3H, m), 8. 07 (1H, d, J=2. 5 Hz), 8. 50-8. 56 (2H, m).

20 元素分析値 C₁₄H₁₀N₂O₂Sとして 計算値 C, 62.21; H, 3.73; N, 10.36. 実測値 C, 62.37; H, 3.70; N, 10.42.

実施例26 エチル 6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキシレート

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル($2.0\,g$, $11.9\,mno1$), 6-シアノ-2-ピリジンカルボン酸エチル($2.1\,g$, $11.9\,mno1$), トリエチルアミン($3.0\,m1$, $21.5\,mno1$) トルエン($6\,m1$) の混合物を $12\,$ 時間加熱還流した。析出した結晶をろ取し、ジイソプロピルエーテル-テトラヒドロフランから再結晶することにより、標記化合物($3.0\,g$, $80\,\%$)を結晶として得た。

融点 170.0-172.2 ℃.

IR (KBr): 3069, 2986, 1738, 1709, 1676, 1574, 1541, 1440, 1232, 912, 746, 729 cm⁻¹.

10 「H-NMR (CDC1₃) る: 1.50 (3H, t), 4.54 (2H, q), 7.63-7.73 (3H, m), 8.07 (1H, m), 8.32 (1H, d), 8.56 (1H, d), 8.71 (1H, d).
元素分析値 C₁₆H₁₂N₂O₃Sとして 計算値 C, 61.53; H, 3.87; N, 8.97.
実測値 C, 61.52; H, 3.95; N, 9.14.

15 実施例 2 7 エチル 2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) イソニコチネート

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (3.0 g, 17.8 mmol), 2-シアノイソニコチン酸エチル (3.1 g, 17.8 mmol), トリエチルアミン (5.0 ml,

20 35.8 mmol) トルエン(10 ml) の混合物を8 時間加熱還流した。析出した結晶を ろ取し、ジイソプロピルエーテル-クロロベンゼンから再結晶することにより、 標記化合物 (4.0 g, 71 %)を結晶として得た。

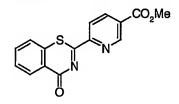
融点 235.9-236.7 ℃.

IR (KBr): 2993, 1720, 1670, 1541, 1307, 1292, 1219, 1016, 869, 763, 734 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 45 (3H, t), 4. 48 (2H, q), 7. 61-7. 74 (3H, m), 8. 12 (1H, m), 8. 87 (1H, m), 8. 88 (1H, d), 9. 04 (1H, s).

元素分析値 $C_{16}H_{12}N_2O_3$ Sとして 計算値 C, 61.53; H, 3.87; N, $\dot{8}$.97. 実測値 C, 61.47; H, 3.73; N, 8.99.

実施例28 6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) ニコチン酸メチル



10

15

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (2.1 g, 12.3 mmol), 6-シアノニコチン酸メチル (2.0 g, 12.3 mmol), トリエチルアミン (3.0 ml, 21.5 mmol) トルエン (6 ml) の混合物を12 時間加熱還流した。析出した結晶をろ取し、ジイソプロピルエーテルークロロベンゼンから再結晶することにより、標記化合物 (2.1 g, 58 %)を結晶として得た。

融点 233.3-333.6 ℃.

IR (KBr): 2951, 1728, 1660, 1572, 1537, 1439, 1294, 1277, 1114, 1095, 783, 727 cm^{-1} .

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 4. 01 (3H, s), 7. 62-7. 74 (3H, m), 8. 48-8. 63 (3H, m),

20 9.30 (1H. m).

元素分析値 $C_{15}H_{10}N_2O_3S$ として 計算値 C, 60.39; H, 3.38; N, 9.39. 実測値 C, 60.43; H, 3.55; N, 9.39.

実施例29 7-クロロ-2-(4-メチル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オ 25 ン

実施例9と同様にして、4-クロロ-2-メルカプト安息香酸 (3.0 g, 15.9 mmol)、2-シアノ-4-メチルピリジン (1.9 g, 16.0 mmol) 及びピリジン (15 ml)の混合 物を9 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール(5:1, v/v)で溶出し、クロロベンゼン-ヘキサンから再結晶して標記化合物(1.47 g, 32 %)を得た。

融点 246. 2-246. 7 ℃

IR (KBr): 2959, 1664, 1585, 1566, 1535, 1379, 1292, 1275, 1093, 860, 815, 771 cm^{-1} .

- 10 「H-NMR (CDC1₃) δ: 2.48 (3H, s), 7.36 (1H, d, J=4.8 Hz), 7.55-7.59 (2H, m), 8.38 (1H, s), 8.47 (1H, d, J=8.3 Hz), 8.58 (1H, d, J=4.8 Hz). 元素分析値 C₁₄H₉N₂OSC1として 計算値 C, 58.23; H, 3.14; N, 9.70. 実測値 C, 58.29; H, 3.16; N, 9.73.
- 15 実施例30 7-クロロ-2-(2-ピラジル)-4H-1.3-ベンゾチアジン-4-オン

20

実施例9と同様にして、4-クロロ-2-メルカプト安息香酸 (3.0 g, 15.9 mmol)、2-シアノピラジン (1.8 g, 16.7 mmol) 及びピリジン (25 ml)の混合物を6 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール(5:1, v/v)で溶出し、ジイソプロピルエーテル-クロロベンゼンから再結晶して標記化合物 (1.71 g, 39 %)を得た。融点 240.6-240.9 ℃

IR (KBr): 3074, 1666, 1649, 1589, 1562, 1535, 1466, 1404, 1381, 1296, 1280, 1097, 1016, 939, 771 cm⁻¹.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 7. 59-7. 62 (2H, m), 8. 50 (1H, d, J=9. 0 Hz), 8. 72 (1H, s), 8. 86 (1H, d, J=2. 4 Hz), 9. 70 (1H, d, J=1. 2 Hz).

5 元素分析値 C₁₂H₈N₃OSC1として 計算値 C, 52.27; H, 2.19; N, 15.24. 実測値 C, 52.26; H. 2.23; N, 15.30.

実施例31 2-[6-(プロピルアミノ)-3-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (2.5 g, 15 mmol), 6-(プロピルアミノ)ニコチンニトリル (1.6 g, 12.3 mmol), トリエチルアミン (3.0 ml, 21.5 mmol) トルエン (6 ml) の混合物8 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ジイソプロピルエーテル-クロロベンゼンから再結晶することにより、標記化合物 (0.70 g, 23 %) を結晶として得た。

15 融点 210.1-210.6℃.

25

IR (KBr): 3285, 3153, 2955, 2870, 1631, 1610, 1496, 1406, 1356, 1296, 1265, 1122, 1105, 1033, 918, 841, 738 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 02 (3H, t, J=7. 4 Hz), 1. 70 (2H, m), 3. 35 (2H, m), 5. 29 (1H, br s), 6. 46 (1H, d, J=9. 0 Hz), 7. 48-7. 64 (3H, m), 8. 29 (1H, dd,

20 J=2.4, 9.0 Hz), 8.50 (1H, dd, J=1.6, 7.7 Hz), 8.94 (1H, d, J=2.4 Hz). 元素分析値 C₁₆H₁₅N₃OSとして 計算値 C, 64.62; H, 5.08; N, 14.13 実測値 C, 64.55; H, 4.96; N, 14.07

実施例32 2-[6-(ベンジルアミノ)-3-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オ ン

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (1.6 g, 9.8 mmol), 6-ベンジルアミノニコチンニトリル (1.3 g, 6.4 mmol), トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) トルエン (8 ml) の混合物30 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ジイソプロピルエーテル-テトラヒドロフランから再結晶することにより、標記化合物 (0.80 g, 36 %) を結晶として得た。

融点 194.3-196.2 ℃.

IR (KBr) : 3269, 3080, 1633, 1603, 1493, 1452, 1400, 1311, 1248, 1165, 1128, 1101, 920, 821, 740 cm⁻¹

10 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 4. 63 (2H, d, J=5. 8 Hz), 5. 60 (1H, br s), 6. 48 (1H, d, J=8. 9 Hz), 7. 35 (5H, m), 7. 48-7. 63 (3H, m), 8. 28 (1H, dd, J=2. 4, 8. 9 Hz), 8. 50 (1H, dd, J=1. 7, 7. 5 Hz), 8. 96 (1H, d, J=2. 4 Hz).

元素分析値 C₂₀H₁₅N₃OSとして 計算値 C, 69.54; H, 4.38; N, 12.17 実測値 C, 69.44; H, 4.27; N, 12.20

15

実施例33 2-[6-(1-ピロリジニル)-3-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

$$\bigcup_{0}^{s} \bigcup_{N} \bigcap_{N}$$

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (1.6 g, 9.8 nmol), 6-(1-ピ20 ロリジニル)ニコチンニトリル (1.4 g, 8.1 nmol), トリエチルアミン (2.0 nl, 14.3 nmol) トルエン (10 nl) の混合物を20 時間加熱還流した。冷後析出した

結晶をろ取し、ジイソプロピルエーテル-クロロベンゼンから再結晶することにより、標記化合物 (1.09 g, 43 %)を結晶として得た。

融点 221.0-223.1 ℃.

IR (KBr): 2966, 2872, 1637, 1595, 1506, 1458, 1313, 1259, 1236, 1170,

5 1126, 1103, 916, 800, 760 cm⁻¹.

 $^{1}H-NMR \quad (CDC1_{3}) \quad \delta: \quad 2. \quad 06 \quad (4H, \quad m) \; , \quad 3. \quad 57 \quad (4H, \quad m) \; , \quad 6. \quad 42 \quad (1H, \quad d, \quad J=9. \quad 1 \quad Hz) \; ,$ $7. \quad 47-7. \quad 64 \quad (3H, \quad m) \; , \quad 8. \quad 31 \quad (1H, \quad dd, \quad J=2. \quad 4, \quad 9. \quad 1 \quad Hz) \; , \quad 8. \quad 50 \quad (1H, \quad dd, \quad J=1. \quad 2,$ $7. \quad 7 \quad Hz) \; , \quad 8. \quad 98 \quad (1H, \quad d, \quad J=2. \quad 4 \quad Hz) \; .$

元素分析値 C₁₇H₁₅N₃OSとして 計算値 C, 66.00; H, 4.89; N, 13.58

10 実測値 C, 65.98; H, 4.85; N. 13.57

実施例34 2-[6-(1-ピペリジノ)-3-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

- 実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (1.9 g, 11.4 mmol), 6-(1-ピペリジノ)ニコチンニトリル (1.4 g, 7.5 mmol), トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) トルエン (10 ml) の混合物を24 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ジイソプロピルエーテル-クロロベンゼンから再結晶することにより、標記化合物 (0.41 g, 16 %)を結晶として得た。
- 20 融点 191.2-191.7℃.

IR (KBr): 2922, 2854, 1651, 1601, 1504, 1439, 1238, 1124, 1099, 740 cm⁻¹. 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 66-1. 69 (6H, m), 3. 73 (4H, m), 6. 67 (1H, d, J=9. 3 Hz), 7. 47-7. 62 (3H, m), 8. 30 (1H, dd, J=2. 5, 9. 3 Hz), 8. 50 (1H, dd, J=1. 6, 7. 7 Hz), 8. 96 (1H, d, J=2. 5 Hz).

25 元素分析値 C₁₈H₁₇N₃OSとして 計算値 C, 66.85; H, 5.30; N, 12.99

実測値 C, 66.87; H, 5.29; N, 12.98

実施例35 2-[6-(4-モルホリノ)-3-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

- 5 実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (1.7 g, 10.4 mmol), 6-(4-モルホリノ)ニコチンニトリル (1.3 g, 6.8 mmol), トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) トルエン (5 ml) の混合物を20 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-クロロベンゼンから再結晶することにより、標記化合物 (0.48 g, 21 %) を結晶として得た。
- 10 融点 232.6-234.4℃.

15

IR (KBr): 2912, 1664, 1604, 1504, 1433, 1236, 1116, 1049, 947, 808, 744 ${\rm cm}^{-1}$.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 72 (4H, t, J=4. 5 Hz), 3. 82 (4H, t, J=4. 5 Hz), 6. 68 (1H, d, J=9. 1 Hz), 7. 49-7. 64 (3H, m), 8. 35 (1H, dd, J=2. 5, 9. 1 Hz), 8. 51 (1H, dd, J= 1. 6, 7. 7 Hz), 8. 99 (1H, d, J=2. 5 Hz).

元素分析値 $C_{17}H_{15}N_3O_2$ Sとして 計算値 C, 62.75; H, 4.65; N, 12.91 実測値 C, 62.72; H, 4.59; N, 12.94

実施例36 2-[6-[(4-クロロフェニル)チオ]-3-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチア 20 ジン-4-オン

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (1.6 g, 9.6 mmol)、 6-[(4-

クロロフェニル) チオ] ニコチンニトリル (2.0 g, 8.1 mmol)、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) 及びトルエン (5 ml) の混合物を20 時間加熱還流した。 冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-クロロベンゼンから再結晶することにより、標記化合物 (1.6 g, 52 %) を結晶として得た。

5 融点 221.5-222.0 ℃.

10

20

IR (KBr): 3057, 1658, 1572, 1545, 1512, 1477, 1442, 1296, 1242, 1091, 1012, 922, 819, 734 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 03 (1H, d, J= 8. 6 Hz), 7. 46 (2H, d, J= 8. 4 Hz), 7. 53 (1H, m), 7. 57 (2H, d, J=8. 4 Hz), 7. 61-7. 72 (2H, m), 8. 29 (1H, dd, J=2. 2, 8. 6 Hz). 8. 52 (1H, dd, J=1. 8, 7. 5 Hz), 9. 13 (1H, d, J=2. 2 Hz).

元素分析値 $C_{19}H_{11}N_2OS_2C1$ として 計算値 C, 59.60; H, 2.90; N, 7.32. 実測値 C, 59.50; H, 2.79; N, 7.14.

実施例37 6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-N-プロピルニコチナ 15 ミド

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (2.2 g, 13.3 mmol), 6-シア ノ-N-プロピルニコチナミド (1.2 g, 6.5 mmol), トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) 及びトルエン (4 ml) の混合物を5 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ジイソプロピルエーテル-クロロホルムから再結晶することにより、標記化合物 (1.4 g, 67 %)を結晶として得た。

融点 268.0-268.6 ℃.

IR (KBr): 3354, 3059, 2962, 2937, 1660, 1631, 1537, 1514, 1323, 1273, 742 cm⁻¹.

25 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 0.93 (3H, t, J = 7.3 Hz), 1.58 (2H, m), 3.27 (2H,

m), 7.74 (1H, m), 7.82 (1H, m), 7.94 (1H, d, J = 7.9 Hz), 8.36 (1H, d, J = 7.9 Hz), 8.42-8.48 (2H, m), 8.87 (1H, m), 9.15 (1H, s).

元素分析値 $C_{17}H_{15}N_3O_2S$ として 計算値 C, 62.75; H, 4.65; N, 12.91 実測値 C, 62.72; H, 4.59; N, 12.95

5

実施例38 6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキ サミド

実施例と同様にして、チオサリチル酸メチル (1.1 g, 6.4 mmol), 6-シアノ-2-ピリジンカルボキサミド (0.47 g, 3.1 mmol), トリエチルアミン (1.0 ml, 7.1 mmol)及びトルエン (3 ml) の混合物を6 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-エタノールから再結晶することにより、標記化合物 (0.63 g, 70 %)を結晶として得た。

融点 294.6-294.9 ℃.

15 IR (KBr): 3447, 3123, 1726, 1662, 1574, 1545, 1388, 1300, 1095, 976, 742, 507 cm⁻¹.

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 7. 75 (1H, m), 7. 85-7. 89 (2H, m), 8. 00-8. 03 (2H, m), 8. 28-8. 39 (3H, m), 8. 51 (1H, dd, J=1. 8, 7. 1 Hz).

元素分析値 C₁₄H₂N₃O₂Sとして 計算値 C, 59.35; H, 3.20; N, 14.83

20 実測値 C, 59.39; H, 3.06; N, 14.96

参考例3 2-メルカプト-4-メチル安息香酸

- (1) 4-メチルサリチル酸メチル (10.7 g, 64 mmol)をDMF (100 ml) に溶解し、かき混ぜながら、N, N-ジメチルチオカルバモイルクロリド (8.0 g, 65 mmol)及び1, 4-ジアザビシクロ[2, 2, 2]オクタン (7.2 g, 65 mmol)を加えた。反応混合物を室温で20 時間かき混ぜた後、水中に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水
- 5 洗、乾燥後減圧下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(3:1, v/v)で溶出し、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して2-(N, N-ジメチルアミノチオカルバモイル)オキシ-4-メチル安息香酸メチル(9.1 g, 55 %)を融点99.9-100.2 ℃の結晶として得た。

IR (KBr): 2947, 1724, 1620, 1537, 1435, 1394, 1288, 1257, 1236, 1174,

10 1128, 1086 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 41 (3H, s), 3. 39 (3H, s), 3. 46 (3H, s), 3. 82 (3H, s), 6. 93 (1H, s), 7. 11 (1H, d, J=8. 0 Hz), 7. 90 (1H, d, J=8. 0 Hz).

元素分析値 C₁₂H₁₅NO₃Sとして 計算値 C, 56.90 ; H, 5.97 ; N, 5.53

実測値 C, 56.91; H, 5.97; N, 5.44

- 15 (2) 2-(N, N-ジメチルアミノチオカルバモイル) オキシ-4-メチル安息香酸メチル (6.7 g, 26 mmol) を約190 ℃で16 時間加熱溶融した。冷後反応混合物をシリカ ゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:2, v/v) で溶出し、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して2-(N, N-ジメチルアミノカル バモイル) チオ-4-メチル安息香酸メチル (5.1 g, 75 %) を融点 79.4-80.0 ℃の 結晶として得た。
 - IR (KBr): 2949, 1728, 1666, 1601, 1433, 1361, 1292, 1257, 1120, 1097, 1055, 908 cm $^{-1}$.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 38 (3H, s), 3. 07 (6H, br s), 3. 86 (3H, s), 7. 22 (1H, d, J= 7. 9 Hz), 7. 43 (1H, s), 7. 81 (1H, d, J= 7. 9 Hz).

- 25 元素分析値 C₁₂H₁₅NO₃Sとして 計算値 C, 56.90; H, 5.97; N, 5.53 実測値 C, 56.74; H, 5.88; N, 5.26
 - (3) 2-(N, N-ジメチルアミノカルバモイル) チオ-4-メチル安息香酸メチル (2.0 g, 7.9 mmol) 及び10 %水酸化ナトリウム水溶液 (15 g, 38 mmol) の混合物を100 ℃ で14 時間かきまぜた。冷後反応混合物を1 N 塩酸でpH 4とした。析出した結晶

をろ取し、酢酸エチルに溶解して無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下に留去し、3-メルカプト-4-メチル安息香酸 (1.3 g, 約100 %) を結晶として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃ + DMSO- d_6) δ : 2.32 (3H, s), 5.19 (1H, br s), 6.95 (1H, d, J= 8.0 Hz), 7.11 (1H, s), 7.94 (1H, d, J=8.0 Hz).

実施例39 7-メチル-2-(2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例9と同様にして、2-メルカプト-4-メチル安息香酸 (2.0 g, 12 mmol), 2-シアノピリジン (1.4 g, 13 mmol), ピリジン (8 ml) の混合物を14 時間加熱 還流した。冷後析出した結晶をろ取し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付し、酢酸エチル-メタノール (5:1, v/v) で溶出し、ヘキサン-テトラヒドロフランから再結晶することにより、標記化合物 (1.4 g, 48 %) を結晶として得た。 融点 225.0-225.2 ℃.

15 IR (KBr): 3076, 3001, 1658, 1606, 1568, 1539, 1464, 1305, 1282, 790 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 2.49 (3H, s), 7.39 (1H, s), 7.43 (1H, d, J=8.1 Hz),

7.54 (1H, m), 7.91 (1H, m), 8.43 (1H, d, J=8.1 Hz), 8.54 (1H, d, J=7.9 Hz), 8.74 (1H, m).

元素分析値 C₁₄H₁₀N₂OSとして 計算値 C, 66.12; H, 3.96; N, 11.02 20 実測値 C, 66.28; H, 3.93; N, 11.03

実施例 4 0 2-[6-(ヒドロキシメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

73

WO 03/020719

[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]メチルアセテート (0.30 g, 1.00 mmol)、炭酸カリウム (0.004 g, 0.03 mmol)及びメタノール (30 ml) の混合物を窒素気流下室温で2 時間かき混ぜた。反応混合物を濃縮後、熱エタノール (10 ml)に溶解した後、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮し、残留物をエタノールから再結晶して標記化合物 (0.19 g, 70 %)を得た。

融点 208.2-208.7 ℃.

IR (KBr): 3385, 1628, 1589, 1570, 1525, 1444, 1302, 1089, 1062, 746 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 3. 40 (1H, t, J=5. 2 Hz), 4. 91 (2H, d, J=5. 2 Hz), 7. 53

(2H, d, J=7. 8 Hz), 7. 61-7. 73 (3H, m), 7. 92 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 46 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 54-8. 57 (1H, m).

元素分析値 $C_{14}H_{10}N_2O_2S$ として 計算値 C, 62.21; H, 3.73; N, 10.36 実測値 C, 62.00; H, 3.56; N, 10.25

15 実施例41 2-(6-フェノキシ-2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (0.34 g, 2.0 mmol), 2-シア ノ-6-フェノキシピリジン (0.40 g, 2.0 mmol), トリエチルアミン (0.45 ml, 3.1 mmol) 及びトルエン (30 ml) の混合物を48 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、エタノールから再結晶することにより、標記化合物 (0.18 g, 26 %)を結晶として得た。

融点 160.8-161.3 ℃.

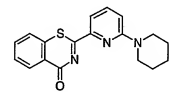
20

IR (KBr): 1656, 1572, 1531, 1487, 1439, 1263, 1240, 912, 744 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 12 (1H, d, J=8. 3 Hz), 7. 25-7. 29 (3H, m), 7. 45-7. 52 (3H, m), 7. 61-7. 64 (2H, m), 7. 88-7. 90 (1H, m), 8. 25 (1H, d, J=7. 4 Hz), 8. 51-8. 54 (1H, m).

元素分析値 C₁₉H₁₂N₂O₂Sとして 計算値 C, 68.66; H, 3.64; N, 8.34 実測値 C, 68.26; H, 3.53; N, 8.37

実施例42 2-[6-(1-ピペリジル)-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン



実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (0.36 g, 2.1 mmol), 2-シア 10 ノ-6-(1-ピペリジニル) ピリジン (0.40 g, 2.1 mmol), トリエチルアミン (0.45 ml, 3.1 mmol) 及びトルエン (50 ml) の混合物を48 時間加熱還流した。溶媒を減圧下濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) で溶出した。得られた結晶をヘキサン-酢酸エチルから再結晶して標記化合物 (0.08 g, 13 %) を結晶として得た。

15 融点 178.7 ℃ (分解).

IR (KBr): 1658, 1595, 1570, 1529, 1485, 1440, 1290, 1253, 1242, 1124, 1095, 1064, 976, 792 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 70 (6H, s), 3. 65 (4H, s), 6. 86 (1H, d, J=8. 5 Hz), 7. 55-7. 67 (4H, m), 7. 78 (1H, d, J=7. 3 Hz), 8. 53 (1H, d, J=7. 2 Hz).

20 元素分析値 C₁₈H₁₇N₃OS・0. 1H₂Oとして 計算値 C, 66. 48; H, 5. 26; N, 12. 92

実測値 C, 66.41; H, 5.09; N, 12.67

参考例4 2-シアノ-6-メチルチオピリジン

WO 03/020719

10

(1) 2,6-ジクロロピリジン (25.0 g, 169 mmol)及びテトラブチルアンモニウム クロリド (1.64 g, 5.1 mmol)のトルエン (75 ml)溶液中に15 %ナトリウムチオメトキシド (119 ml, 254 mmol)を加え、110 ℃で3 時間かき混ぜた。反応混合物をトルエンで抽出し、飽和食塩水で洗浄、乾燥後、減圧下に溶媒留去した。残留物に酢酸 (120 ml)を加え、この溶液中にかき混ぜながら30 % 過酸化水素水 (45 ml, 398 mmol)を滴下し、60 ℃で30 分、続いて90 ℃で18 時間かき混ぜた。冷後反応混合物を氷水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水、15 % 水酸化ナトリウム溶液、最後に飽和食塩水で洗浄、乾燥、溶媒を減圧下に留去して2-クロロ-6-メチルスルホニルピリジン (26.3 g, 81 %)を結晶として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 26 (3H, s), 7. 26-7. 28 (1H, m), 7. 93 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 00-8. 03 (1H, m).

- 15 (2) 2-クロロ-6-メチルスルホニルピリジン (13.0 g, 67.8 mmol)及びナトリウムシアニド (6.69 g, 136 mmol)をDMF (150 ml)中170 ℃で18 時間かきまぜた。冷後、反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後溶媒を減圧下に留去し、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル2:1, v/v)の溶出部から2-クロロ-6-シアノピリジン (6.67 g, 71 %)を融点82.9-83.1 ℃の結晶として得た。
 - IR (KBr): 2253, 1572, 1431, 1161, 1143, 912, 854, 744 cm⁻¹.

 ¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 57 (1H, d, J=8. 0 Hz), 7. 65 (1H, d, J=8. 1 Hz), 7. 82 (1H, t, J=7. 8 Hz).
- 25 (3) 2-クロロ-6-シアノピリジン (0.70 g, 5.0 mmol)及びナトリウムチオメトキシド (0.39 g, 5.5 mmol)をテトラヒドロフラン (50 ml)中90 ℃で18 時間かきまぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、水を加えて酢酸エチルで抽出した。抽出

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

76

液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後溶媒を減圧下に留去して、標記化合物 (0.76 g, 98 %) を油状物として得た。

IR (Neat): 2253, 2237, 1730, 1697, 1576, 1550, 1427, 1161, 1145, 912, 742 cm^{-1} .

5 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2.57 (3H, s), 7.36 (2H, d, J=7.8 Hz), 7.56-7.60 (1H, m).

実施例43 2-(6-メチルチオ-2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (0.93 g, 5.5 mmol), 2-シア 10 ノ-6-メチルチオピリジン (0.83 g, 5.5 mmol), トリエチルアミン (1.17 ml, 8.3 mmol) およびトルエン (30 ml) の混合物を48 時間加熱還流した。溶媒を減圧下濃縮し、残留物をエタノールから再結晶して標記化合物 (0.57 g, 37 %) を結晶として得た。

融点 207. 2-207. 8 ℃.

20

15 IR (Neat): 1651, 1572, 1525, 1427, 1232, 1149, 1093, 983, 723 cm⁻¹.

「H-NMR (CDCl₃) δ: 2.72 (3H, s), 7.41 (1H, d, J=8.0 Hz), 7.42-7.71 (4H, m), 8.19-8.22 (1H, m), 8.54-8.57 (1H, m).

元素分析値 C₁₄H₁₀N₂OS₂として 計算値 C, 58.72; H, 3.52; N, 9.78

実測値 C, 58.76; H, 3.69; N, 9.73

実施例44 2-(6-メチルスフィニル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例 4 3 で得られた2-(6-メチルチオ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.28 g, 1.0 mnol)をクロロホルム (30 ml) に溶解し、室温でかき混ぜながら3-クロロ過安息香酸 (約70 %含有, 0.25 g, 1.0 mnol) のクロロホルム (10 ml)溶液を滴下した。1 時間かき混ぜた後、減圧下に濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。10 % メタノール-クロロホルムで溶出し、エタノールから再結晶して標記化合物 (0.19 g, 64 %)を結晶として得た。融点 256.5 ℃ (分解).

IR (Neat): 1660, 1568, 1531, 1435, 1298, 1244, 1053, 993, 817, 734 cm⁻¹. 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 99 (3H, s), 7. 60-7. 74 (3H, m), 8. 15-8. 27 (1H, m),

10 8. 28 (1H, d, J=7.7 Hz), 8. 55-8. 62 (2H, m). 元素分析値 C₁₄H₁₀N₂O₂S₂として 計算値 C, 55. 61; H, 3. 33; N, 9. 26 実測値 C, 55. 47; H, 3. 59; N, 9. 13

実施例 4 5 2-(6-メチルスルホニル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オ 15 ン

20

実施例 4 3 で得られた2-(6-メチルチオ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.28 g, 1.0 mmol)のクロロホルム (30 ml)溶液に、かき混ぜながら、3-クロロ過安息香酸 (約70 %含有, 0.38 g, 2.2 mmol)のクロロホルム (10 ml)溶液を滴下した。3 時間かき混ぜた後、減圧下に濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。10 % メタノール-クロロホルムで溶出し、エタノールから再結晶して標記化合物 (0.19 g, 61 %)を結晶として得た。融点 238.2-239.5 ℃ (分解).

IR (Neat): 1652, 1572, 1537, 1305, 1170, 1124, 1095, 1062, 950, 775 cm⁻¹.

25 'H-NMR (CDCl₃) δ: 3.39 (3H, s), 7.63-7.74 (3H, m), 8.23 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.31 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.57 (1H, d, J=7.7 Hz).

元素分析値 $C_{14}H_{10}N_2O_3S_2$ として 計算値 C, 52.08; H, 3.25; N, 8.67 実測値 C, 51.83; H, 3.02; N, 8.50

実施例 4 6 2-16-[(4-メチルフェニル) チオ]-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチア 5 ジン-4-オン

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (0.37 g, 2.2 mmol), 2-シアノ-6-(4-メチルフェニル)チオピリジン (0.50 g, 2.2 mmol), トリエチルアミン (0.46 ml, 3.3 mmol) およびトルエン (30 ml) の混合物を48 時間加熱還流した。

10 溶媒を減圧下濃縮し、残留物をエタノールから再結晶して標記化合物 (0.10 g, 13 %) を結晶として得た。

融点 176.9-178.4 ℃.

IR (KBr): 1660, 1651, 1568, 1556, 1529, 1431, 1292, 1234, 1095, 964, 912, 742 cm⁻¹.

15 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 2.45 (3H, s), 7.08-7.11 (1H, m), 7.31 (2H, d, J=8.0 Hz), 7.57-7.67 (6H, m), 8.17-8.20 (1H, m), 8.51-8.54 (1H, m). 元素分析値 C₂₀H₁₄N₂OS₂として 計算値 C, 66.27; H, 3.89; N, 7.73 実測値 C, 66.00; H, 3.83; N, 7.68

20 実施例 4 7 酢酸 [5- (4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピリジル] メ チル

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (0.58 g, 3.43 mmol), 5-アセ

トキシメチル-2-シアノピリジン 及び3-アセトキシ-2-シアノピリジンの混合物 (0.60 g, 3.43 mmol), トリエチルアミン (0.72 ml, 5.15 mmol) 及びトルエン (100 ml) の混合物を48 時間加熱還流した。溶媒を減圧下濃縮し、残留物をエタノールから再結晶して標記化合物 (0.30 g, 29 %) を結晶として得た。

5 融点 171.4-171.5℃.

IR (KBr) : 1730, 1649, 1537, 1267, 1053, 852, 736 cm⁻¹. 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 2. 15 (3H, s) , 5. 23 (2H, s) , 7. 60-7. 70 (3H, m) , 7. 89-7. 92 (1H, m) , 8. 54-8. 57 (1H, m) , 8. 72 (1H, d, J=1. 7 Hz) .

元素分析値 C₁₆H₁,N₂O₃Sとして 計算値 C, 61.53 : H. 3.87 : N. 8.97

10 実測値 C, 61.56; H, 3.99; N, 9.01

実施例48 2-[5-(ヒドロキシメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

15 実施例 4 7 で得られた酢酸 [5-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチル (0.16g, 0.5 mmol)、炭酸カリウム (0.002g, 0.02 mmol)及びメタノール (30 ml)の混合物を窒素気流中室温で2 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、熱エタノールに溶解した後ろ別した。ろ液を減圧下に濃縮し、エタノールから再結晶して標記化合物 (0.10 g, 74 %)を結晶として得た。

20 融点 246.9-247.9 ℃.

IR (Neat) : 3414, 1631, 1589, 1568, 1520, 1317, 1053, 738 cm⁻¹. $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl3) δ : 3.50 (1H, br s), 4.89 (2H, d, J=5.7 Hz), 7.60-7.69 (3H, m), 7.92-7.95 (1H, m), 8.53-8.57 (2H, m), 8.73 (1H, s).

元素分析値 C14H10N2O2Sとして 計算値 C, 62.21; H, 3.73; N, 10.36

25 実測値 C, 62.23; H, 3.68; N, 10.34

実施例49 2-[5-(トリフロロメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (0.43 g, 2.6 mmol), 2-シア 5 ノ-5-トリフルオロメチルピリジン (0.44 g, 2.6 mmol), トリエチルアミン (0.60 ml, 3.8 mmol) およびトルエン (30 ml) の混合物を48 時間加熱還流した。 溶媒を減圧下濃縮し、残留物をエタノールから再結晶して標記化合物 (0.18 g, 23 %) を結晶として得た。

融点 207. 2-207. 4 ℃.

10 IR (KBr): 1653, 1568, 1525, 1327, 1305, 1122, 1074, 1012, 939, 871, 742 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 63-7. 73 (3H, m), 8. 16-8. 18 (1H, m), 8. 55-8. 58 (1H, m), 8. 68 (1H, d, J=8. 3 Hz), 9. 00 (1H, s).

元素分析値 C₁₄H₇N₂OSF₃として 計算値 C, 54.54; H, 2.29; N, 9.09

15 実測値 C, 54.68; H, 2.32; N, 9.26

実施例 5 0 6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -N-プロピル-2-ピリジンカルボキサミド

20 実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル(4.2 g, 25 mmol), 6-シアノ-N-プロピル-2-ピリジンカルボキサミド(2.5 g, 13 mmol), トリエチルアミン(4.0 ml, 28 mmol) およびトルエン(8 ml) の混合物を8 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-テトラヒドロフランから再結晶して標記化

合物(3.4 g, 78 %) を結晶として得た。

融点 179.7-181.4 ℃.

IR (KBr) : 3400, 2962, 2872, 1666, 1572, 1537, 1440, 1300, 1232, 1095, 746, 733 $\,\mathrm{cm}^{-1}$.

5 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1.08 (3H, t, J = 7.4 Hz), 1.78 (2H, m), 3.55 (2H, m), 7.62-7.74 (3H, m), 7.96 (1H, br s), 8.08 (1H, m), 8.44 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.56 (1H, m), 8.65 (1H, d, J=7.8 Hz).

元素分析値 $C_{17}H_{15}N_3O_2S$ として 計算値 C, 62.75; H, 4.65; N, 12.91 実測値 C, 62.76; H, 4.65; N, 12.93

10

実施例 5 1 N-ベンジル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド

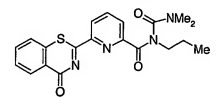
実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル(1.3 g, 7.6 mmol), N-ベンジ 15 ルー6-シアノー2-ピリジンカルボキサミド(0.88 g, 3.7 mmol), トリエチルアミン(2.0 ml, 14 mmol) およびトルエン(4 ml) の混合物を10 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-テトラヒドロフランから再結晶して標記化合物(0.97 g, 70 %) を結晶として得た。

融点 197. 1-197.9 ℃.

20 IR (KBr) : 400, 3061, 1669, 1572, 1535, 1440, 1300, 1232, 1097, 746, 733 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 4.80 (2H, d, J=6.2 Hz), 7.32-7.46 (5H, m), 7.57-7.69 (3H, m), 8.10 (1H, m), 8.26 (1H, m), 8.48 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.55 (1H, d, J=7.5 Hz), 8.66 (1H, d, J=7.8 Hz).

25 元素分析値 C₂₁H₁₅N₃O₂Sとして 計算値 C, 67.54; H, 4.05; N, 11.25 実測値 C, 67.47; H, 3.91; N, 11.21 実施例52 N, N-ジメチル-N'-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] カルボニル]-N'-プロピルウレア



融点 190.8-192.4 ℃.

- 実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル(1.6 g, 9.6 mmol), N-[(6-シアノ-2-ピリジル)カルボニル]-N', N'-ジメチル-N-プロピルウレア(1.2 g, 4.7mmol), トリエチルアミン(2.0 ml, 14 mmol) およびトルエン(4 ml) の混合物を9時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-テトラヒドロフランから再結晶して標記化合物(1.36 g, 72 %) を結晶として得た。
- IR (KBr): 2962, 1682, 1666, 1537, 1379, 1305, 1126, 750, 731 cm⁻¹. ¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.01 (3H, t, J=7.4 Hz), 1.78 (2H, m), 2.98 (6H, s), 3.77 (2H, m), 7.61-7.71 (3H, m), 8.04 (1H, m), 8.18 (1H, d, J=7.6 Hz), 8.56 (1H, m), 8.62 (1H, m).
- 15 元素分析値 C₂₀H₂₀N₄O₃Sとして 計算値 C, 60.59; H, 5.08; N, 14.13 実測値 C, 60.54; H, 5.15; N, 14.23

実施例53 N-ベンジル-N', N'-ジメチル-N-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イ)-2-ピリジル]カルボニル] ウレア

20

10

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (1.8 g, 10.7 mmol), N-ベンジル-N-[(6-シアノ-2-ピリジル)カルボニル]-N', N'-ジメチルウレア (1.6 g, 5.4 mmol), トリエチルアミン (2.0 ml, 14 mmol) およびトルエン(4 ml) の混

83

合物を8 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-クロロベンゼンから再結晶して標記化合物(2.2 g, 93 %) を結晶として得た。 融点 222.2-224.0 ℃.

IR (KBr): 2947, 1678, 1666, 1537, 1373, 1302, 1234, 1165, 1095, 733 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 2. 70 (6H, br s), 5. 08 (2H, s), 7. 29-7. 37 (3H, m),

7. 47-7. 49 (2H, m), 7. 64-7. 71 (3H, m), 8. 04 (1H, m), 8. 20 (1H, m), 8. 55 (1H, m), 8. 65 (1H, m).

元素分析値 $C_{24}H_{20}N_4O_3S$ として 計算値 C, 64.85 ; H, 4.54 ; N, 12.60 実測値 C, 64.77 ; H, 4.49 ; N, 12.57

10

15

実施例54 7-メトキシ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

融点 200.0-202.2 ℃.

実施例9と同様にして、2-メルカプト-4-メトキシ安息香酸 (1.4 g, 7.9 mmol), 2-シアノピリジン (0.89 g, 8.5 mmol)及びピリジン (10 ml) の混合物を10 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ヘキサン-テトラヒドロフランから再結晶して標記化合物 (1.0 g, 47 %) を結晶として得た。

IR (KBr): 1643, 1603, 1566, 1487, 1278, 1251, 1020, 796 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 3. 93 (3H, s), 7. 01 (1H, d, J=2. 4 Hz), 7. 16 (1H, dd, J=2. 4, 8. 9 Hz), 7. 52 (1H, m), 7. 90 (1H, m), 8. 49 (1H, d, J=8. 9 Hz), 8. 53 (1H, dd, J=0. 9, 7. 9 Hz), 8. 72 (1H, dd, J=0. 7, 4. 7 Hz).

元素分析値 $C_{14}H_{10}N_2O_2S$ として 計算値 C, 62.21 ; H, 3.73 ; N, 10.36 実測値 C, 62.28 ; H, 3.61 ; N, 10.41

25 実施例55 2-(4-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン N-オキシド

2-(4-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (1.00 g, 4.1 mmol)をクロロホルム (20 ml)に溶解し、3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 0.92 g, 4.1 mmol)を加え室温で24 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール (20:1, v/v)で溶出し、ジイソプロピルエーテル-メタノールから再結晶して、標記化合物 (0.18 g, 16 %)を結晶として得た。

融点 248. 2-251.7℃.

IR (KBr): 3115, 1658, 1610, 1514, 1479, 1440, 1304, 1277, 1244, 1167,

10 1091, 842, 750 cm⁻¹.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 7. 75 (1H, m), 7. 83-7. 91 (2H, m), 8. 12 (2H, d, J=6. 4 Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 41 (2H, d, J=6. 4 Hz).

元素分析値 $C_{13}H_8N_2O_2S$ として 計算値 C, 60.93; H, 3.15; N, 10.93 実測値 C, 60.85; H, 3.08; N, 10.96

15

実施例56 2-(6-メトキシ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (0.56 g, 3.4 mmol), 2-シアノ-6-メトキシピリジン (0.45 g, 3.4 mmol)、トリエチルアミン(0.70 ml, 5.0 mmol) 及びトルエン(50 ml) の混合物を48 時間加熱還流した。反応混合物を減圧下濃縮し、エタノールから再結晶して標記化合物(0.12 g, 13 %) を結晶として得た。

融点 226.0-226.1 ℃.

IR (KBr): 1649, 1529, 1469, 1273, 1244, 1149, 1097, 1033, 808, 725 cm⁻¹. 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 4. 10 (3H, s), 7. 00 (1H, d, J=8. 3 Hz), 7. 59-7. 68 (3H, m), 7. 74-7. 79 (1H, m), 8. 13-8. 16 (1H, m), 8. 54-8. 57 (1H, m).

元素分析値 $C_{14}H_{10}N_2O_2S$ として 計算値 C, 62.21 ; H, 3.73 ; N, 10.36

5 実測値 C, 62.12; H, 3.73; N, 10.44

実施例 5 7 2-[6-(ベンジルオキシ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

10 実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (0.40 g, 2.4 mmol), 2-ベンジルオキシ-6-シアノピリジン (0.50 g, 2.4 mmol)、トリエチルアミン (0.50 ml, 3.6 mmol) 及びトルエン (30 ml) の混合物を48 時間加熱還流した。反応混合物を減圧下濃縮し、エタノールから再結晶して標記化合物 (0.21 g, 26 %) を結晶として得た。

15 融点 240.9-241.0 ℃.

IR (KBr): 1637, 1572, 1529, 1504, 1442, 1256, 1128, 1097, 1030, 808, 760 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 5. 55 (2H, s), 7. 05 (1H, d, J=8. 3 Hz), 7. 34-7. 43 (3H, m), 7. 55 (2H, d, J=6. 9 Hz), 7. 62-7. 69 (3H, m), 7. 78 (1H, t, J=8. 0 Hz), 8. 16

20 (1H, d, J=7.4 Hz), 8.54-8.57 (1H, m).

元素分析値 $C_{20}H_{14}N_2O_2S$ として 計算値 C, 69.35 ; H, 4.07 ; N, 8.09 実測値 C, 69.14 ; H, 3.99 ; N, 8.13

実施例58 2-(6-プロポキシ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

86

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル(0.24 g, 1.4 mmol), 2-シアノ-6-プロポキシピリジン(0.23 g, 1.4 mmol)、トリエチルアミン(0.30 ml, 2.1 mmol) 及びトルエン(20 ml) の混合物を48 時間加熱還流した。反応混合物を減圧下濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(5:1, v/v)で溶出し、ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して標記化合物(0.03 g, 7 %)を結晶として得た。

融点 138.3-140.0 ℃.

IR (KBr): 1651, 1595, 1574, 1537, 1446, 1294, 1277, 1238, 1028, 810, 740, 10 727 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 1. 10 (3H, t, J=7. 4 Hz), 1. 86-1. 95 (2H, m), 4. 43 (2H, t, J=6. 6 Hz), 6. 97 (1H, d, J=8. 2 Hz), 7. 62-7. 77 (4H, m), 8. 12 (1H, d, J=7. 3 Hz). 8. 53-8. 56 (1H, m).

元素分析値 $C_{16}H_{14}N_2O_2S$ として 計算値 C, 64.41 ; H, 4.73 ; N, 9.39

15 実測値 C, 64.20; H, 4.72; N, 9.43

実施例59 2-(6-プロピルチオ-2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例1と同様にして、チオサリチル酸メチル (0.67 g, 4.0 mmol), 2-シア 20 ノ-6-プロピルチオピリジン (0.72 g, 4.0 mmol)、トリエチルアミン (0.84 ml, 6.0 mmol) 及びトルエン (50 ml) の混合物を48 時間加熱還流した。反応混合物を減圧下濃縮し、残留物をエタノールから再結晶して標記化合物 (0.46 g, 37 %) を結晶として得た。

融点 124.5-125.1 ℃.

IR (KBr): 1658, 1572, 1537, 1433, 1284, 1230, 1149, 1095, 985, 742 cm⁻¹. ¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 14 (3H, t, J=7. 3 Hz), 1. 82-1. 94 (2H, m), 3. 30 (2H, t, J=7. 1 Hz), 7. 36-7. 39 (1H, m), 7. 55-7. 88 (4H, m), 8. 19 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 54-8. 57 (1H, m).

元素分析値 $C_{16}H_{14}N_2OS_2$ として 計算値 C, 61.12; H, 4.49; N, 8.91 実測値 C, 60.72; H, 4.22; N, 9.05

実施例 6 0 2-(6-プロピルスルフィニル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-10 4-オン

実施例 5 9 で得られた2-(6-プロピルチオ-2-ピリジル) -4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.15 g, 0.48 mmol)の酢酸エチル (50 ml)溶液中にかき混ぜながら、3-クロロ過安息香酸 (約50 %含有, 0.17g, 0.49 mmol)の酢酸エチル溶液 (20 ml) を滴下した。反応混合物を室温で18 時間かき混ぜ、飽和炭酸水素ナトリウム溶液 (50 ml x 2)、続いて飽和食塩水で洗浄、乾燥 (MgSO4)後、減圧下に濃縮した。残留物を酢酸エチルから再結晶して標記化合物 (0.12 g, 76 %)を結晶として得た。

融点 174.8-175.4 ℃

20 IR (KBr): 1653, 1570, 1533, 1437, 1298, 1057, 1041, 1030, 733 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.11 (3H, t, J=7.4 Hz), 1.60-1.73 (1H, m), 1.97-2.04 (1H, m), 2.96-3.05 (1H, m), 3.15-3.25 (1H, m), 7.61-7.74 (3H, m), 8.16 (3H, t, J=7.8 Hz), 8.25 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.55-8.60 (1H, m).

元素分析値 C₁₆H₁₄N₂O₂S₂ として 計算値 C, 58.16; H, 4.27; N, 8.48

25 実測値 C, 58.17; H, 4.47; N, 8.62

実施例61 2-(6-プロピルスルホニル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例 6 0 で得られた2-(6-プロピルスルフィニル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.20 g, 0.64 mmol)の酢酸エチル (50 ml)溶液中にかき混ぜながら、3-クロロ過安息香酸 (約50 %含有, 0.44g, 1.2 mmol)の酢酸エチル溶液 (10 ml)を滴下した。反応混合物を室温で18 時間かき混ぜ、飽和炭酸水素ナトリウム溶液 (50 ml x 2)、続いて飽和食塩水で洗浄、乾燥 (MgSO₄)後、減圧下に濃縮した。残留物をエタノールから再結晶して標記化合物 (0.09 g, 41 %)を結晶として得た。

融点 173.8-174.5 ℃

10

IR (KBr): 1662, 1570, 1533, 1439, 1298, 1120, 1095, 1062, 993, 733 cm⁻¹. ¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 10 (3H, t, J=7. 4 Hz), 1. 86-1. 96 (2H, m), 3. 49-3. 52 (2H, m), 7. 66-7. 74 (3H, m), 8. 21 (3H, t, J=7. 8 Hz), 8. 30-8. 33 (1H, m),

15 8.56-8.58 (1H, m), 8.58-8.78 (1H, m).

元素分析値 C₁₆H₁₄N₂O₃S₂ として 計算値 C, 55.47; H, 4.07; N, 8.09 実測値 C, 55.44; H, 3.84; N, 8.04

実施例 6 2 2-[6-(4-フェニル-1-ピペラジニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチ 20 アジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (0.25 g, 1.5 mmol)、 2-シアノ-6-(4-フェニル-1-ピペラジニル) ピリジン (0.40 g, 1.5 mmol)、 トリエチルアミン (0.32 ml, 2.3

mmol) 及びトルエン (30 ml) の混合物を48 時間加熱還流した。反応混合物を減圧下に濃縮し、粗結晶をエタノールから再結晶して標記化合物 (0.20 g, 33 %)を得た。

融点 245.8 ℃ (分解)

5 IR (KBr): 1655, 1593, 1535, 1444, 1232, 1095, 1006, 937, 746 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 3. 36-3. 40 (4H, m), 3. 83-3. 92 (4H, m), 6. 92-6. 95 (2H, m), 7. 00-7. 02 (2H, m), 7. 29-7. 34 (2H, m), 7. 60-7. 71 (4H, m), 7. 88 (1H, d, J=7. 3 Hz), 8. 53-8. 56 (1H, m).

元素分析値 C23H20N4OS として 計算値 C, 68.98; H, 5.03; N, 13.99

10 実測値 C, 68.66; H, 4.95; N, 13.83

実施例 6 3 2-[6-[(4-メチルフェニル) スルフィニル] -2-ピリジル] -4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

実施例46で得られた2-[6-(4-メチルフェニルチオ-2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン (0.40 g, 1.1 mmol)のクロロホルム (50 ml)溶液中にかき混ぜながら、3-クロロ過安息香酸 (約70 %含有,0.27 g, 1.1 mmol)のクロロホルム溶液 (10 ml)を滴下した。反応混合物を室温で3時間かき混ぜた後、減圧下に濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢 酸エチル (2:1, v/v)で溶出し、エタノールから再結晶して標記化合物 (0.23 g,

融点 228.0-228.2 ℃

54 %)を結晶として得た。

IR (KBr): 1660, 1570, 1533, 1437, 1298, 1049, 1030, 991, 733 cm⁻¹. 'H-NMR (CDCl₃) δ : 2. 36 (3H, s), 7. 30 (2H, d, J=8. 2 Hz), 7. 65-7. 67 (3H, m), 7. 69 (2H, d, J=8. 4 Hz), 8. 08 (1H, t, J=7. 9 Hz), 8. 25-8. 28 (1H, m), 8. 49-8. 53 (1H m). 元素分析値 $C_{20}H_{14}N_2O_2S_2$ として 計算値 C, 63.47; H, 3.73; N, 7.40 実測値 C, 63.33; H, 4.02; N, 7.40

実施例 6 4 2-[6-[(4-メチルフェニル)スルホニル]-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベン 5 ゾチアジン-4-オン

2- [6-[(4-メチルフェニル)スルフィニル]-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.35 g, 1.0 mmol)のクロロホルム (50 ml)溶液中にかき混ぜながら、3-クロロ過安息香酸 (約70 %含有, 0.53 g, 2.1 mmol)のクロロホルム溶液 (10 ml)を滴下した。反応混合物を室温で5 時間かき混ぜた後、減圧下に濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:1, v/v)で溶出し、エタノールから再結晶して標記化合物 (0.25 g, 64 %)を結晶として得た。

融点 219.6 ℃ (分解)

15 IR (KBr): 1660, 1645, 1570, 1533, 1437, 1300, 1170, 1032, 746 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 2. 44 (3H, s), 7. 40 (2H, d, J=8. 2 Hz), 7. 63-7. 73 (3H, m), 8. 06-8. 15 (3H, m), 8. 35-8. 38 (1H, m), 8. 52-8. 55 (1H, m), 8. 62-8. 65 (1H, m).

元素分析値 C₂₀H₁₄N₂O₃S₂ として 計算値 C, 60.90; H, 3.58; N, 7.10 20 実測値 C, 60.78; H, 3.71; N, 7.03

実施例 6 5 2-[(6-メトキシメトキシメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチア ジン-4-オン

実施例 4 0 で得られた2-(6-ヒドロキシメチル-2-ピリジル) -4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン(0.13 g, 0.5 mmol)及びジイソプロピルアミン(3 ml)の混合物中に室温でクロロメチルメチルエーテル(0.40 g, 5.0 mmol)を滴下した。18 時間かき混ぜた後、反応混合物を水で希釈し、酢酸エチル(100 ml x 2)で抽出した。抽出液を5 % HC1(100 ml x 2)、続いて食塩水で洗浄し、乾燥(MgSO4)後、減圧下に濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(1:1, v/v)で溶出し、エタノールから再結晶することにより標記化合物(0.29 g, 58 %)を結晶として得た。

10 融点 159.6-159.8 ℃

IR (KBr): 1658, 1572, 1531, 1437, 1298, 1269, 1232, 1093, 1053, 912, 802, 738 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 46 (3H, s), 4. 84 (4H, s), 7. 59-7. 72 (4H, m), 7. 92 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 44 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 52-8. 57 (1H, m).

15 元素分析値 C₁₆H₁₄N₂O₃S として 計算値 C, 61.13; H, 4.49; N, 8.91 実測値 C, 60.88; H, 4.48; N, 8.61

実施例 6 6 tert-ブチル 3- [3- [6- (4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) - 2-ピリジル] プロポキシ] プロパノエート

20

チオサリチル酸メチル (1.0 g, 6.1 mmol) とtert-ブチル3-[3-(6-シアノ-2-ピリジル)プロポキシ]プロパノエート(1.6 g, 5.5 mmol) をトルエン (5.0 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.35 ml, 9.7 mmol) を加えて14 時間加熱還流し

た。反応液をシリカゲル (110 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(3:2, v/v)で溶出し、標記化合物 (1.7 g, 67 %) の白色結晶を得た。

融点 71.0-71.9 ℃

5 IR (KBr) : 1728, 1664, 1572, 1537, 1159 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 46 (9H, s), 2. 14 (2H, m), 2. 51 (2H, t, J=6. 3 Hz),

2. 99 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 57 (2H, t, J=6. 3 Hz), 3. 71 (2H, t, J=6. 3 Hz),

7. 39 (1H, d, J=7. 5 Hz), 7. 59-7. 71 (3H, m), 7. 79 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 55 (1H, d, J=7. 8 Hz).

10 元素分析値 C₂₃H₂₆N₂O₄Sとして 計算値 C, 64.77; H, 6.14; N, 6.57 実測値 C, 64.51; H, 6.01; N, 6.50

実施例 6 7 3- (3- [6- (4-オキソ-4II-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピリジル] プロポキシ] プロピオン酸

15

20

tert-ブチル3-{3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル}プロポキシ}プロパノエート (1.70 g, 4.0 mmol) を氷冷下トリフルオロ酢酸 (15 ml) に溶解し、0 ℃で5 時間撹拌した。反応液にイソプロピルエーテル (50 ml)を加え30分間撹拌した後、析出した結晶をろ取した。結晶をエタノール-ヘキサンより再結晶し、標記化合物 (0.57 g, 39 %) の白色結晶を得た。

融点 141.0-142.0 ℃

IR (KBr): 3061, 1732, 1658, 1572, 1529, 1305 cm⁻¹

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2. 15 (2H, m), 2. 66 (2H, t, J=6. 2 Hz), 2. 98 (2H, t, J=7. 5 Hz), 3. 59 (2H, t, J=6. 3 Hz), 3. 75 (2H, t, J=6. 2 Hz), 7. 37 (1H, d, J=7. 5 Hz), 7. 59-7. 71 (3H, m), 7. 79 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 34 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 54 (1H, d, J=7. 8 Hz).

元素分析値 C₁₉H₁₈N₂O₄Sとして 計算値 C, 61.61; H, 4.90; N, 7.56 実測値 C, 61.47; H, 4.94; N, 7.36

実施例68 2-(2-メチルチオ-4-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

. 5

10

チオサリチル酸メチル (0.76 g, 4.5 mmol) と2-メチルチオイソニコチノニトリル (0.34 g, 2.3 mmol) をトルエン (2.0 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.70 ml, 5.0 mmol) を加えて6 時間加熱還流させた。反応液を室温で放冷し、析出した結晶をろ取してエタノールより再結晶し、標記化合物 (0.11g, 17%) の白色結晶を得た。

融点 173.4-173.5 ℃

IR (KBr): 1655, 1585, 1520, 1361, 1294 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 59 (3H, s), 7. 56-7. 73 (4H, m), 7. 91 (1H, s), 8. 56 (1H, dd, J=7. 5, 1. 8 Hz), 8. 63 (1H, d, J=5. 3 Hz).

15 元素分析値 C₁₄H₁₀N₂OS₂として 計算値 C, 58.72; H, 3.52; N, 9.78 実測値 C, 58.72; H, 3.47; N, 9.88

参考例 5 2-ベンジルオキシイソニコチノニトリル

20 水素化ナトリウム (60 % 油性、0.13 g, 3.3 mmol) をテトラヒドロフラン (2 ml) に懸濁させ、ベンジルアルコール (0.30 g, 3.2 mmol) を加えて30分間撹拌した。2-クロロ-4-シアノピリジン (0.40 g, 2.9 mmol) のテトラヒドロフラン (1 ml) 溶液を加え、6 時間加熱還流した。反応液に酢酸エチルと水を加えて撹

拌し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (30 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (4:1, v/v) で溶出し、標記化合物 (0.37 g, 62 %) を得た。 1 H-NMR (CDCl $_{3}$) δ : 5.41 (2H, $_{1}$ m), 7.04-7.09 (2H, $_{2}$ m), 7.33-7.45 (5H, $_{2}$ m),

5 8.31 (1H, d, J=4.8 Hz).

実施例69 2-(2-ベンジルオキシ-4-ピリジル)-4H-1.3-ベンゾチアジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (0.59 g, 3.5 mmol) と2-(ベンジルオキシ)イソニコチ 10 ノニトリル (0.37 g, 1.8 mmol) をトルエン (2.0 ml) に溶解し、トリエチルア ミン (0.54 ml, 3.9 mmol) を加えて6時間加熱還流させた。反応液をシリカゲル (50 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(2:1, v/v)で溶出し、エタノールより再結晶して標記化合物 (0.20 g, 32 %) の白色結晶を得た。

15 融点 116.0-116.5 ℃

IR (KBr): 1665, 1603, 1529, 1410, 1354, 1288 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 5. 46 (2H, s), 7. 35-7. 70 (10H, m), 8. 36 (1H, d, J=5. 4 Hz), 8. 56 (1H, dd, J=7. 5, 1. 8 Hz).

元素分析値 C₂₀H₁₄N₂O₂Sとして 計算値 C, 69.35; H, 4.07; N, 8.09

20 実測値 C, 69.21; H, 4.26; N; 8.09

実施例70 2-(2-メトキシ-4-ピリジル)-4H-1.3-ベンゾチアジン-4-オン

5

2-クロロ-4-シアノピリジン (0.40 g, 2.9 mmol) をテトラヒドロフラン (1 ml) に溶解し、12 %リチウムメチラートのメタノール溶液 (1.0 g, 3.2 mmol) を加えて6 時間加熱還流した。反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下に留去して2-メトキシイソニコチノニトリルを含む混合物 (0.30 g)を得た。本品とチオサリチル酸メチル (1.0 g, 5.9 mmol) をトルエン (3.0 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.0 ml, 7.2 mmol) を加えて8 時間加熱還流させた。反応液をシリカゲル (60 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(2:1, v/v)で溶出し、標記化合物 (0.05 g, 8 %) の白色結晶を得た。

10 融点 148.8-150.5 ℃

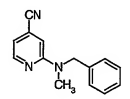
IR (KBr): 1662, 1525, 1448, 1387, 1315 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 4. 01 (3H, s), 7. 46 (1H, s), 7. 56-7. 74 (4H, m), 8. 35 (1H, d, J=5. 4 Hz), 8. 56 (1H, dd, J=7. 5, 1. 8 Hz).

元素分析値 C14H10N2O2Sとして 計算値 C, 62.21; H, 3.73; N, 10.36

15 実測値 C, 61.95; H, 3.49; N, 10.17

参考例 6 2-[N-ベンジル-N-メチルアミノ] イソニコチノニトリル



2-クロロ-4-シアノピリジン (0.40 g, 2.9 mmol) をN-メチルピロリドン (2.0 ml) に溶解し、N-メチル-N-ベンジルアミン (1.0 ml, 7.8 mmol) を加えて 100 ℃で2.5 時間撹拌した。反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧下に留去した。残留物をシリカゲル (50 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出して標記化合物 (0.47 g, 72 %) を得た。

25 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 3.09 (3H, s), 4.82 (2H, s), 6.67 (1H, s), 6.72 (1H, d, J=5.0 Hz), 7.08-7.35 (5H, m), 8.28 (1H, d, J=5.0 Hz).

実施例71 2-[2-(N-ベンジル-N-メチルアミノ]-4-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

5 チオサリチル酸メチル (0.70 g, 4.2 mmol) と2-[N-ベンジル-N-メチルアミノ] イソニコチノニトリル (0.46 g, 2.1 mmol) をトルエン (2.0 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.68 ml, 4.9 mmol) を加えて8時間加熱還流させた。反応液をシリカゲル (50 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(2:1, v/v)で溶出し、エタノールより再結晶して標記化合物 (0.23 g, 10 15 %) の白色結晶を得た。

融点 145.9-146.6 ℃

IR (KBr): 1662, 1597, 1525, 1494, 1412, 1290 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 14 (3H, s), 4. 92 (2H, s), 7. 17-7. 26 (7H, m), 7. 56-7. 70 (3H, m), 8. 34 (1H, d, J=5. 2 Hz), 8. 55 (1H, dd, J=7. 7. 1. 8 Hz).

15 元素分析値 C₂₁H₁₇N₃OSとして 計算値 C, 70.17; H, 4.77; N, 11.69 実測値 C, 69.92; H, 4.65; N, 11.70

参考例7 2-(ヘキシルアミノ)イソニコチノニトリル

20 2-クロロ-4-シアノピリジン (0.40 g, 2.9 mmol) をN-メチルピロリドン (2.0 ml) に溶解し、ヘキシルアミン (1.15 ml, 8.7 mmol) を加えて100 ℃で4 時間 撹拌した。反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水 硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下に留去し、残留物をシリカゲル (50 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v)

で溶出し、標記化合物 (0.26 g, 46 %) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 90 (3H, t, J=6. 9 Hz), 1. 29-1. 44 (6H, m), 1. 61 (2H, q, J=7. 2 Hz), 3. 26 (2H, q, J=6. 9 Hz), 4. 77 (1H, br s), 6. 54 (1H, s), 6. 71 (1H, d, J=5. 1 Hz), 8. 18 (1H, d, J=5. 1 Hz).

5

実施例 7 2 2-[2-(ヘキシルアミノ)-4-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (0.44 g, 2.6 mmol) と2-(ヘキシルアミノ)イソニコチ 10 ノニトリル (0.26 g, 1.3 mmol) をトルエン (2.0 ml) に溶解し、トリエチルア ミン (0.40 ml, 2.9 mmol) を加えて14 時間加熱還流させた。反応液をシリカゲル (50 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) で溶出し、エタノールより再結晶して標記化合物 (0.08 g, 18 %) の白色結晶を得た。

15 融点 133.8-134.6 ℃

20

IR (KBr): 3375, 1649, 1601, 1518, 1292 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 91 (3H, t, J=6. 9 Hz), 1. 31-1. 42 (6H, m), 1. 65 (2H, q, J=7. 2 Hz), 3. 35 (2H, q, J=6. 9 Hz), 4. 74 (1H, m), 7. 13 (1H, s), 7. 16 (1H, d, J=1. 3 Hz), 7. 56 (1H, d, J=7. 5 Hz), 7. 63-7. 74 (2H, m), 8. 25 (1H, d, J=5. 3 Hz), 8. 55 (1H, dd, J=7. 5, 1. 8 Hz).

元素分析値 C₁₉H₂₁N₃OSとして 計算値 C, 67. 23; H, 6. 24; N, 12. 38 実測値 C, 66. 95; H, 6. 07; N, 12. 37

参考例8 2-モルホリニルイソニコチノニトリル

2-クロロ-4-シアノピリジン (0.40 g, 2.9 mmol) をN-メチルピロリドン (2.0 ml) に溶解し、モルホリン (0.7 ml, 8.0 mmol) を加えて100 ℃で2.5時間撹拌した。反応液に水を加え、析出物をろ取して乾燥し、標記化合物 (0.39 g, 70 %)を得た。

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 3. 55 (4H, m), 3. 82 (4H, m), 6. 79 (1H, s), 6. 80 (1H, d, J=5. 7 Hz), 8. 30 (1H, d, J=5. 7 Hz).

実施例73 2-(2-モルホリニル-4-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

10

15

20

5

チオサリチル酸メチル (0.49 g, 2.9 mmol) と2-モルホリニルイソニコチノニトリル (0.38 g, 2.0 mmol) をトルエン (2.0 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.48 ml, 3.4 mmol) を加えて14時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、エタノールより再結晶した。得られた結晶を再度酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.16 g, 25 %)を白色結晶として得た。

融点 157.0-158.0 ℃

IR (KBr): 1660, 1591, 1525, 1433, 1290 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 64 (4H, m), 3. 84 (4H, m), 7. 24 (1H, m), 7. 41 (1H, s), 7. 57 (1H, dd, J=7. 4, 1. 5 Hz), 7. 70 (2H, m), 8. 36 (1H, d, J=5. 2 Hz), 8. 57 (1H, dd, J=7. 5, 1. 4 Hz).

元素分析値 $C_{17}H_{15}N_3O_2S$ として 計算値 C, 62.75; H, 4.65; N, 12.91. 実測値 C, 62.53; H, 4.47; N, 12.92

参考例9 2-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジニル] イソニコチノニトリル

2-クロロ-4-シアノピリジン (0.40 g, 2.9 mmol) をN-メチルピロリドン (2.0 ml) に溶解し、1-(4-フルオロフェニル)ピペラジン (1.0 g, 5.6 mmol) を加えて100 ℃で10時間撹拌した。反応液に水を加え、析出した結晶をろ取して標記化合物 (0.70 g, 86 %) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 34 (4H, m), 3. 74 (4H, m), 6. 79 (1H, d, J=5. 0 Hz), 6. 86 (1H, s), 6. 90-7. 03 (4H, m), 8. 30 (1H, d, J=5. 0 Hz).

10 実施例 7 4 2- (2- [4- (4-フルオロフェニル) -1-ピペラジニル] -4-ピリジル] -4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (0.70 g, 4.2 mmol) と2-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジニル] イソニコチノニトリル (0.69 g, 2.4 mmol) をトルエン (2.0 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.71 ml, 5.1 mmol) を加えて17時間加熱還流させた後、析出した結晶をろ取した。ろ液を濃縮し、シリカゲル (50 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) で溶出し、先に得られた結晶と合わせてアセトン-エタノールより再結晶して標記化合物 (0.18 g, 17 %) を自色結晶として得た。

20 融点 233.0-233.6 ℃

IR (KBr): 1661, 1593, 1523, 1508, 1435, 1290 cm⁻¹

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 3. 23 (4H, m), 3. 84 (4H, m), 6. 95-7. 00 (4H, m), 7. 23

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

100

(1H, m), 7.48 (1H, s), 7.58-7.72 (3H, m), 8.37 (1H, d, J=5.2 Hz), 8.55 (1H, dd, J=7.6, 1.8 Hz).

元素分析値 C₂₃H₁₉N₄OSFとして 計算値 C, 66.01; H, 4.58; N, 13.39 実測値 C, 65.87; H, 4.77; N, 13.38

5

10

15

20

実施例75 2-(2-フェニル-4-ピリジル)-4H-1, 3-ペンゾチアジン-4-オン

2-クロロ-4-シアノピリジン (0.40 g, 2.9 mmol) 、フェニルボロン酸 (0.53 g, 4.3 mmol) 、炭酸カリウム (1.0 g, 7.2 mmol) をトルエン-エタノール-水 (4:1:1, 30 ml) に溶解し、減圧下で15分間脱気した後アルゴン雰囲気下でテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0.17 g, 0.14 mmol) を加え21 時間加熱還流した。反応液に酢酸エチル-水を加え、有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下に留去して2-フェニルイソニコチンニトリルの粗生成物を得た。チオサリチル酸メチル (1.10 g, 6.5 mmol) と2-フェニルイソニコチンニトリル (0.50 g, 2.8 mmol) をトルエン (2.0 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.1 ml, 7.9 mmol)を加え18時間加熱還流させた。反応液を室温で放置し、析出した結晶をろ取した。ろ液を濃縮しシリカゲル (50 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) で溶出し、先に得られた結晶と合わせてエタノールより再結晶して標記化合物 (0.34 g, 27 %)を白色結晶として得た。

融点 162.7-163.0 ℃

IR (KBr): 1665, 1591, 1525, 1286 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 49-7. 74 (6H, m), 7. 92 (1H, dd, J=5. 1, 1. 5 Hz), 8. 11 (2H, m), 8. 47 (1H, s), 8. 58 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 91 (1H, d, J=5. 1 Hz).

25 元素分析値 C₁₉H₁₂N₂OSとして 計算値 C, 72.13; H, 3.82; N, 8.85 実測値 C, 71.92; H, 3.70; N, 8.69

参考例10 2-(2-チエニル) イソニコチノニトリル

10

15

2-クロロ-4-シアノピリジン (0.50 g, 3.6 mmol) と2-チエニルボロン酸 (0.69 g, 5.4 mmol)をトルエン-エタノール (4:1v/v, 25 ml) の混合溶媒に溶解し、炭酸カリウム (1.3 g, 9.0 mmol) の水溶液 (5 ml)を加えた。減圧下15分間脱気した後、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム (0.21 mg, 0.2 mmol)を加え、アルゴン雰囲気下で20時間加熱環流した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (60 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(3:1, v/v)で溶出し、得られた固体をエタノールより再結晶し標記化合物 (0.35 g, 52 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 16 (1H, dd, J=5. 1, 3. 9 Hz), 7. 34 (1H, d, J=5. 1 Hz), 7. 49 (1H, d, J=5. 1 Hz), 7. 64 (1H, d, J=3. 9 Hz), 8. 03 (1H, s), 8. 71 (1H, d, J=5. 1 Hz).

実施例75 2-[2-(2-チエニル)-4-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (0.38 g, 2.2 mmol) と (2-チエニル) イソニコチノニト 20 リル (0.26 g, 1.4 mmol) をトルエン (2.0 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.39 ml, 2.8 mmol) を加えて24時間加熱還流させた。反応液をシリカゲル (30 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) の溶出し、エタノールより再結晶して標記化合物 (0.22 g, 30 %) を白色結晶と

102

して得た。

融点 160.4-161.1 ℃

IR (KBr): 1662, 1591, 1522, 1285 cm⁻¹.

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 16 (1H, dd, J=5.0, 3.7 Hz), 7. 46 (1H, m), 7. 61-7. 81

5 (5H, m), 8.37 (1H, s), 8.57 (1H, m), 8.76 (1H, d, J=5.0 Hz).

元素分析値 C₁₇H₁₀N₂OS₂として 計算値 C, 63.33; H, 3.13; N, 8.69

実測値 C, 63.19, H, 3.19; N, 8.63

実施例76及び77 2- (2-クロロ-4-ピリジル) -4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン 10 及びメチル2-[[4-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピリジル] チオ} ベンゾエート

チオサリチル酸メチル (3.6 g, 21.6 mmol) と2-クロロ-4-シアノピリジン (3.0 g, 21.7 mmol) をトルエン (5.0 ml) に溶解し、トリエチルアミン (4.5 ml, 32.3 mmol) を加えて22時間加熱還流させた。反応液をシリカゲル (120 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:2, v/v) で溶出し、アセトン-酢酸エチルより再結晶して2-(2-クロロ-4-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.47 g, 8.0 %) を白色結晶として得た。

融点 177.8-178.4 ℃

20 IR (KBr): 1665, 1587, 1522, 1294 cm⁻¹.

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7.60 (1H, m), 7.74 (2H, m), 7.94 (1H, d, J=5.1 Hz),

8. 10 (1H, s), 8. 57 (1H, d, J=7. 2 Hz), 8. 62 (1H, d, J=5. 1 Hz).

元素分析値 C₁₃H₇N₂OSC1として 計算値 C, 56.83; H, 2.57; N, 10.20

実測値 C, 56.58; H, 2.28, N, 10.19

25 酢酸エチルで溶出される画分を集めて濃縮し、酢酸エチルより再結晶してメチル 2-{[4-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]チオ] ベンゾエー

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

103

ト(0.55 g, 6.0 %)を白色結晶として得た。

融点 137.0-137.9 ℃

IR (KBr): 1714, 1665, 1523, 1291 cm⁻¹.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 3. 86 (3H, s), 7. 40-7. 70 (6H, m), 7. 81 (1H, m), 7. 94

5 (2H, m), 8.55 (1H, d, J=7.5 Hz), 8.67 (1H, d, J=5.1 Hz).

元素分析値 C₂₁H₁₄N₂O₃S₂として 計算値 C, 62.05; H, 3.47; N, 6.89 実測値 C, 61.88; H, 3.30; N, 6.68

参考例11 tert-ブチル (E)-3-(2-ピリジル)-2-プロペノエート

10

15

水素化ナトリウム (60 %油性, 0.6 g, 15.7 mmol) をヘキサンで洗浄した後、テトラヒドロフラン (5 ml) に懸濁させ、tert-ブチルジエチルホスフィノアセテート (2.5 g, 9.8 mmol) のテトラヒドロフラン (2 ml) 溶液を氷冷下加えた。室温に戻して30分間撹拌した後、再度氷冷して2-ホルミルピリジン (1.0 g, 9.3 mmol) のテトラヒドロフラン (3.0 ml) 溶液を加え、0 ℃で1.5時間撹拌した。反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮した後、残留物をシリカゲル (60 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) の溶出画分を集めて濃縮し、標記化合物 (1.5 g, 77 %) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 53 (9H, s), 6. 82 (1H, d, J=15. 7 Hz), 7. 23 (1H, m), 7. 41 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 59 (1H, d, J=15. 7 Hz), 7. 70 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 63 (1H, d, J=4. 5 Hz).

参考例12 tert-ブチル 3-(2-ピリジル) プロパノエート

tert-ブチル (E) -3-(2-ピリジル)-2-プロペノエート (1.1 g, 5.4 mmol) をエタノール (12 ml) に溶解し、ギ酸アンモニウム (2.0 g, 32.0 mmol) の水 (3 ml) 溶液を加えて1.5時間加熱還流した。反応液に酢酸エチルと水を加えてろ過した後、ろ液を酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮して標記化合物 (1.0 g, 94 %)を得た。 「H-NMR (CDCl₃) る: 1.41 (9H, s), 2.70 (2H, t, J=7.6 Hz), 3.07 (2H, t, J=7.6 Hz), 7.11 (1H, m), 7.17 (1H, d, J=7.8 Hz), 7.58 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.52 (1H, d, J=4.8 Hz).

10 参考例 1 3 tert-ブチル 3-(1-オキシド-2-ピリジル) プロパノエート

15

tert-ブチル 3-(2-ピリジル)プロパノエート (1.0 g, 5.0 mmol) を酢酸エチル (5 ml) に溶解し、3-クロロ過安息香酸(約70%, 1.3 g, 5.2 mmol) を加えて室温で14時間撹拌した。反応液をシリカゲル (50 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-エタノール (5:1, v/v)で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.9 g, 80%) を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 41 (9H, s), 2. 76 (2H, t, J=7. 1 Hz), 3. 17 (2H, t, J=7. 1 Hz), 7. 15-7. 32 (3H, m), 8. 24 (1H, d, J=5. 7 Hz).

20 参考例 1 4 tert-ブチル 3-(6-シアノ-2-ピリジル) プロパノエート

tert-ブチル 3-(1-オキシド-2-ピリジル) プロパノエート (0.88 g, 3.9 mmol) をニトロエタン (5 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (0.78 g, 7.9 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (0.85 g, 7.9 mmol) を加えて 室温で48時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和炭酸水素

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

105

ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル(50 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(3:1, v/v)で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物(0.75 g, 82 %)を得た。

5 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 1. 42 (9H, s), 2. 74 (2H, t, J=7. 1 Hz), 3. 12 (2H, t, J=7. 1 Hz), 7. 41 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 52 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 72 (1H, t, J=7. 8 Hz).

実施例 7 8 tert-プチル 3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-10 ピリジル] プロパノエート

tert-ブチル 3-(6-シアノ-2-ピリジル) プロパノエート (0.74~g,~3.2~mol) とチオサリチル酸メチル (1.1~g,~6.4~mol) をトルエン (3~ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.4~ml,~9.7~mol) を加えて7.5時間加熱還流した。反応液をシリカゲル (75~g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1,~v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、エタノール-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.68~g,~57~%) を白色結晶として得た。

融点 165.8-166.0 ℃

15

25

IR (KBr): 1719, 1663, 1570, 1534, 1151 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 43 (9H, s), 2. 89 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 21 (2H, t, J=7. 2 Hz), 7. 42 (1H, d, J=7. 7 Hz), 7. 60-7. 69 (3H, m), 7. 80 (1H, t, J=7. 7 Hz), 8. 36 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 55 (1H, d, J=7. 9 Hz).

元素分析値 $C_{20}H_{20}N_2O_3S$ として 計算値 C, $C_{50}H_{20}N_2O_3S$ $C_{50}H_{20}N_2O_3S$

実施例79 3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロ

106

ピオン酸

tert-ブチル 3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノエート (0.50 g, 1.4 mmol) を氷冷下、トリフルオロ酢酸 (3 ml) に溶解し、2.5時間撹拌した。反応液にイソプロピルエーテルを加え、析出した固体をろ過してテトラヒドロフラン-エタノールより再結晶して標記化合物 (0.33 g, 77 %) を白色結晶として得た。

融点 243. 2-243. 5 ℃

IR (KBr): 3194, 1721, 1630, 1526, 1221 cm⁻¹.

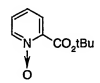
10 ^{1}H -NMR (DMSO-d₆) δ : 2. 82 (1H, t, J=7. 2 Hz), 3. 17 (1H, t, J=7. 2 Hz), 7. 66 (1H, d, J=7. 7 Hz), 7. 72-7. 94 (3H, m), 8. 01 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 19 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 36 (1H, d, J=7. 9 Hz), 12. 18 (1H, s).

元素分析値 $C_{16}H_{12}N_2O_3S$ として 計算値 C, 61.53; H, 3.87; N, 8.97 実測値 C, 61.43; H, 3.67; N, 8.95

15

20

参考例15 tert-ブチル・2-ピリジンカルボキシレート N-オキシド



tert-ブチル 2-ピリジンカルボキシレート (14.0 g, 78 mmol) を酢酸エチル (200 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77 %, 26.2 g, 117 mmol) を加え室温で40 時間かき混ぜた。減圧下に溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-アセトン (1:1, v/v) の溶出部から標記化合物 (12.4 g, 81 %) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1.62 (9H, s), 7.23-7.29 (2H, m), 7.47 (1H, m), 8.20

(1H, m).

参考例16 tert-ブチル 6-シアノ-2-ピリジンカルボキシレート

tert-ブチル 2-ピリジンカルボキシレート N-オキシド(12.4 g, 63 mmol)、トリメチルシリルシアニド(9.6 g, 96 mmol)、N, N-ジメチルカルバモイルクロリド(10.3 g, 95 mmol)及びニトロエタン(80 ml)の混合物を室温で3日かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(3:1, v/v)で溶出し、テトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物(11.1 g, 85 %)を得た。

融点 156, 1-157, 1 ℃

IR (KBr): 3053, 2982, 2235, 1730, 1576, 1305, 1167, 993, 846, 773 cm⁻¹. 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 64 (9H, s), 7. 83 (1H, dd, J= 1. 0, 7. 6 Hz), 7. 98 (1H, dd, J= 7. 6, 8. 0 Hz), 8. 23 (1H, dd, J= 1. 0, 8. 0 Hz).

15 元素分析値 C₁₁H₁₂N₂O₂として 計算値 C, 64.69; H, 5.92; N, 13.72 実測値 C, 64.73; H, 5.75; N, 13.87

実施例80 tert-ブチル 6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキシレート

20

tert-ブチル 6-シアノ-2-ピリジンカルボキシレート(1.1 g, 5.3 mmol)、チオサリチル酸メチル(1.8 g, 10.7 mmol)、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol)及びトルエン (4 ml) の混合物を12 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、テトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して、標記化合物 (1.3 g,

70 %) を得た。

融点 185.0-185.5 ℃

IR (KBr): 2976, 1738, 1664, 1539, 1304, 1149, 742, 729 cm⁻¹.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCI₃) δ : 1.69 (9H, s), 7.63-7.70 (3H, m), 8.03 (1H, dd, J= 7.8,

5 7.8 Hz), 8.24 (1H, dd, J= 1.0, 7.8 Hz), 8.56 (1H, m), 8.67 (1H, dd, J= 1.0, 7.8 Hz).

元素分析値 $C_{18}H_{16}N_2O_3S$ として 計算値 C, 63.51; H, 4.74; N, 8.23 実測値 C, 63.41; H, 4.74; N, 8.10

10 実施例 8 1 6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピリジンカルボン 酸

tert-ブチル 6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキシレート(400 mg, 1.1 mmol) 及びトリフルオロ酢酸(10 ml)の混合物を氷冷下3 時間かき混ぜた後、ジイソプロピルエーテルを加えた。析出した結晶をろ取し、メタノール-ジイソプロピルエーテルから再結晶して標記化合物(245 mg, 73 %)を得た。

融点 260.2-260.5 ℃

15

IR (KBr): 3202, 1726, 1633, 1527, 1311, 1157, 1103, 742 cm⁻¹.

- 20 「H-NMR (DMSO-d₅) δ: 7.73 (1H, m), 7.85 (1H, m), 7.99 (1H, d, J= 7.8 Hz), 8.25-8.38 (3H, m), 8.53 (1H, dd, J= 1.2, 7.5 Hz), 13.69 (1H, br s). 元素分析値 C₁₄H₈N₂O₃S・0.5H₂Oとして 計算値 C, 57.33; H, 3.09; N, 9.55 実測値 C, 57.39; H, 3.37; N, 9.30
- 25 実施例82 6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-N-(2, 2, 2-トリフルオロエチル)-2-ピリジンカルボキサミド

6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボン酸 (350 mg, 1.2 mmol)、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド (以後 WSCと略す) (480 mg, 2.5 mmol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物 (以後HOBtと略す) (335 mg, 2.5 mmol)及びN, N-ジメチルホルムアミド (以後DMFと略す) (15 ml)の混合物を室温で9 時間かき混ぜた。反応混合物を水中に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後減圧下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:3, v/v)で溶出し、テトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (114 mg, 25 %)を得た。

融点 242.6-244.2 ℃

10

15

IR (KBr): 3404, 1691, 1664, 1537, 1290, 1267, 1167 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 4. 23 (2H, m), 7. 64-7. 75 (3H, m), 8. 13 (1H, m), 8. 19 (1H, br s), 8. 45 (1H, d, J= 7. 7 Hz), 8. 57 (1H, d, J= 6. 1 Hz), 8. 71 (1H, d, J= 7. 9 Hz).

元素分析値 $C_{16}H_{10}N_3O_2SF_3$ として 計算値 C, 52.60; H, 2.76; N, 11.50 実測値 C, 52.29; H, 2.64; N, 11.34

実施例83 N-(2-メトキシエチル)-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イ 20 ル)-2-ピリジンカルボキサミド

6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボン酸(350 mg, 1.2 mmol)、WSC (471 mg, 2.4 mmol)、HOBt (332 mg, 2.4 mmol)及びDMF(10 ml)

の混合物を80 ℃で17 時間かき混ぜた。反応混合物を水中に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後減圧下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール (50:1, v/v)で溶出し、テトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (167 mg, 40 %)を得た。

5 融点 175.5-176.7 ℃

IR (KBr): 3397, 2928, 1691, 1660, 1574, 1539, 1520, 1452, 1292, 1122, 746 cm^{-1} .

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 3. 48 (3H, s), 3. 65 (2H, t, J= 4. 9 Hz), 3. 76 (2H, m), 7. 65-7. 73 (3H, m), 8. 09 (1H, m), 8. 27 (1H, br s), 8. 43 (1H, dd, J= 0. 9,

元素分析値 C₁₇H₁₅N₃O₃S として 計算値 C, 59.81; H, 4.43; N, 12.31 実測値 C, 59.61, ;H, 4.64; N, 11.83

7. 7 Hz), 8. 57 (1H, m), 8. 66 (1H, dd, J = 0.9, 7. 8 Hz).

実施例84 6-ヒドロキシ-2-(2-ピリジ)ル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

15

25

10

5-ヒドロキシサリチル酸 (2.0 g, 11 mmol)、2-シアノピリジン(1.2 g, 11 mmol) 及びピリジン(10 ml) の混合物を1 時間加熱還流した。冷後析出した結晶をろ取し、ジメチルスルホキシド-酢酸エチル-ジエチルエーテルから再結晶して標記化合物 (1.08 g, 36 %) を得た。

20 融点 313.3-315.0 ℃

実測値 C, 60.75; H, 3.05; N, 10.74

IR (KBr): 3148, 1618, 1525, 1477, 1332, 1240, 1059, 792 cm $^{-1}$. 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$) δ : 7.30 (1H, dd, J= 2.7, 8.7 Hz), 7.71-7.78 (3H, m), 8.10 (1H, m), 8.34 (1H, d, J= 7.9 Hz), 8.78 (1H, m), 10.43 (1H, s). 元素分析値 $C_{13}H_{8}N_{2}O_{2}S$ として 計算値 C, 60.93; H, 3.15; N, 10.93

参考例17 4-トリフルオロメチルチオサリチル酸

2-アミノ-4-トリフルオロメチル安息香酸 (5.0 g, 24 nmol)、水酸化ナトリウム (1.0 g, 25 mmol)、 亜硝酸ナトリウム (1.7 g, 24 nmol) 及び水 (40 ml)の混合物を濃塩酸 (10 ml)及び氷 (10 g)の混合物中に反応温度を0-5 ℃に保ちながら滴下した。同温度で30 分かき混ぜ、酢酸カリウムで中和した後、反応混合物を80 ℃でジチオ炭酸0-エチルカリウム (11.7 g, 73 mmol)の水溶液 (40 ml) に加えた。80 ℃で20 分かき混ぜた後、濃塩酸でpH 3とした。水層を分離し、油状物を10 %水酸化ナトリウム水溶液 (25 g) に加え、80 ℃で2 時間かき混ぜた。ハイドロサルファイトナトリウム (3 g) を加え、80 ℃で10 分かき混ぜた。反応混合物をろ過し、ろ液を冷却後、濃塩酸でpH 4とした。析出した結晶をろ取し、メタノール (5 ml) 及びジイソプロピルエーテル (100 ml) に溶解し乾燥した。溶媒を減圧下に留去して標記化合物 (4.1 g, 77 %) を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 4. 78 (1H, s), 7. 44 (1H, d, J= 8. 2 Hz), 7. 59 (1H, s), 8. 24 (1H, d, J= 8. 2 Hz).

15

20

10

実施例85 2-(2-ピリジル)-7-トリフルオロメチル-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

4-トリフルオロメチルチオサリチル酸 (2.5 g, 11 mmol)、2-シアノピリジン (1.2 g, 11 mmol)及びピリジン (10 m)の混合物を10 時間加熱還流した。冷後、 析出した結晶をろ取し、テトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (1.9 g, 54 %)を得た。

融点 175.8-177.0 ℃

IR (KBr): 3049, 1678, 1660, 1574, 1537, 1334, 1305, 1172, 1084, 792 cm⁻¹. 25 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 57 (1H, m), 7. 83-7. 87 (2H, m), 7. 94 (1H, m), 8. 53 (1H, dd, J=0. 9, 7. 9 Hz), 8. 66 (1H, d, J=8. 2 Hz), 8. 76 (1H, m).

元素分析値 $C_{14}H_7N_2OSF_3$ として 計算値 C, 54.54; H, 2.29; N, 9.09 実測値 C, 54.58; H, 2.14; N, 9.15

参考例18 6-[(4, 4-ジメトキシブチル) アミノ] ニコチンニトリル

2-クロロ-5-シアノピリジン (8.0 g, 57 mmol)、4-アミノブチルアルデヒドジメチルアセタール (19.2 g, 144 mmol) 及びエタノール (120 ml) の混合物を15時間加熱還流した。反応混合物を濃縮後、カラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(1:1, v/v)で溶出し、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (11.8 g, 87 %)を得た。

融点 74.0-76.0 ℃

5

10

15

IR (KBr): 3358, 2949, 2216, 1606, 1518, 1371, 1130, 1070, 823 cm⁻¹. ¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 70-1. 72 (4H, m), 3. 33 (6H, s), 3. 36 (2H, m), 4. 39 (1H, m), 5. 21 (1H, br s), 6. 36 (1H, d, J=8. 8 Hz), 7. 55 (1H, dd, J=2. 2, 8. 8 Hz), 8. 35 (1H, d, J=2. 2 Hz).

元素分析値 $C_{12}H_{17}N_3O_2$ として 計算値 C, 61.26; H, 7.28; N, 17.86 実測値 C, 61.29; H, 6.98; N, 17.82

実施例 8 6 2-[6-[(4, 4-ジメトキシブチル) アミノ]-3-ピリジル]-4H-1, 3-ベン 20 ゾチアジン-4-オン

6-[(4, 4-ジメトキシブチル)アミノ]ニコチンニトリル(4.5 g, 19 mmol)、チオサリチル酸メチル(6.5 g, 38 mmol),トリエチルアミン(6.0 ml, 43 mmol)及びト

ルエン (15 ml) の混合物を20 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、 テトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (4.0 g, 56 %) を得た。 融点 157. 2-158. 5 ℃

IR (KBr): 3290, 2947, 1604, 1504, 1454, 1248, 1128, 1099, 1066, 744 cm⁻¹. 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 72-1. 74 (4H, m), 3. 34 (6H, s), 3. 43 (2H, m), 4. 41 (1H, m), 5. 37 (1H, br s), 6. 45 (1H, d, J=9. 0 Hz), 7. 49 (1H, dd, J=1. 3, 7. 7 Hz), 7. 54-7. 63 (2H, m), 8. 28 (1H, dd, J=2. 4, 9. 0 Hz), 8. 50 (1H, dd, J=1. 7, 7. 7 Hz), 8. 93 (1H, d, J=2. 4 Hz).

元素分析値 C₁₉H₂₁N₃O₃S として 計算値 C, 61.44; H, 5.70; N, 11.31 実測値 C, 61.41; H, 5.90; N, 11.44

実施例87 tert-ブチル 3-[6-(6,8-ジメトキシ-4-オキソ-4H-1,3-ベンゾチア ジン-2-イル)-2-ピリジル] プロポキシ] プロパノエート

15 3,5-ジメチルチオサリチル酸 (1.1 g, 6.1 mmol)、tert-ブチル 3-[3-(6-シアノ-2-ピリジル)プロポキシ]プロパノエート (1.6 g, 5.5 mmol)及びピリジン (10 ml) の混合物を8 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v)で溶出し、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (1.4 g, 51 %)を得た。

20 融点 105.3-107.3 ℃

IR (KBr): 2974, 2930, 2868, 1730, 1659, 1537, 1454, 1365, 1323, 1159, 1115 cm⁻¹.

J=7.7 Hz).

元素分析値 $C_{25}H_{30}N_2O_4S$ として 計算値 C, 66.05; H, 6.65; N, 6.16 実測値 C, 66.06; H, 6.85; N, 6.12

5 実施例88 3-[6-(6, 8-ジメトキシ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロポキシ] プロパン酸

tert-ブチル3-[6-(6, 8-ジメトキシ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロポキシ] プロパノエート(1.1 g, 2.4 mmol) 及びトリフルオロ酢酸(5 ml) の混合物を氷冷下3 時間かき混ぜた。反応混合物を濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。酢酸エチル-メタノール(10:1, v/v) で溶出し、エタノール-ヘキサンから再結晶して標記化合物(0.48 g, 49 %) を得た。

融点 156.5-157.1 ℃

- 15 IR (KBr): 2943, 2868, 1730, 1655, 1535, 1327, 1182, 1113, 993 cm⁻¹.

 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 2. 11 (2H, tt, J=6. 2, 7. 5 Hz), 2. 43 (3H, s), 2. 51 (3H, s), 2. 63 (2H, t, J=6. 2 Hz), 2. 95 (2H, t, J=7. 5 Hz), 3. 57 (2H, t, J=6. 2 Hz), 3. 74 (2H, t, J=6. 2 Hz), 7. 33 (1H, s), 7. 34 (1H, d, J=7. 5 Hz), 7. 76 (1H, dd, J=7. 5, 7. 7 Hz), 8. 22 (1H, s), 8. 34 (1H, d, J=7. 7 Hz).
- 20 元素分析値 C₂₁H₂₂N₂O₄S・0. 5H₂Oとして 計算値 C, 61. 90; H, 5. 69; N, 6. 87 実測値 C, 62. 14; H, 5. 48; N, 6. 79

実施例89 2-[2-(4-メチルチオ)フェノキシ-3-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

115

チオサリチル酸メチル (0.86 g, 5.1 mmol)、4-(4-メチルチオフェノキシ)ベンゾニトリル (1.21 g, 5.0 mmol)、トリエチルアミン(1.00 ml, 7.2 mmol) 及びトルエン(10 ml) の混合物を窒素気流中16 時間加熱還流した。反応混合物を濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン(2:1, v/v)で溶出し、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して題記化合物 (0.21 g, 11 %)を得た。

mp 140. 5-140. 6 ℃

IR (KBr): 1661, 1599, 1584, 1522, 1476, 1439, 1372, 1279, 1238, 1204, 10 1165, 1127, 1096, 1065, 1030, 1015, 924, 837, 745 cm⁻¹. 「H-NMR (CDCl₃) δ: 2.50 (3H, s), 6.94-7.02 (1H, m), 7.11 (2H, d, J=8.6 Hz), 7.33 (2H, d, J=8.6 Hz), 8.35-8.59 (2H, m), 8.93 (1H, d, J=2.5 Hz). 元素分析値 C₂₀H₁₄N₂O₂S₂として 計算値 C, 63.47; H, 3.73; N, 7.40 実測値 C, 63.20; H, 3.83; N, 7.43

15

実施例 9 0 2-[2-(4-メチル) フェニルチオ-3-ピリジル] -4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (1.50 g, 8.9 mmol)、2-(4-メチルフェニルチオ)-5-ピ ロジンニトリル (2.00 g, 8.8 mmol)、トリエチルアミン(1.80 ml, 12.9 mmol) 及びトルエン(10 ml)の混合物を窒素気流中10 時間加熱還流した。反応混合物を 濃縮後、残留物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチ

ルーヘキサン(3:1, v/v)で溶出し、エタノールから再結晶して題記化合物 (0.39 g, 12 %)を得た。

mp 172. 6-172. 8 ℃

IR (KBr): 1661, 1578, 1516, 1448, 1360, 1289, 1238, 1111, 1096, 920 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 2.40 (3H, s), 6.95 (1H, d, J=8.6 Hz), 7.25-7.74 (7H, m), 8.24 (1H, dt, J=2.0, 6.7 Hz), 8.51 (1H, d, J=7.6 Hz), 9.14 (1H, s). 元素分析値 C₂₀H₁₄N₂OS₂として 計算値 C, 66.27; H, 3.89; N, 7.73 実測値 C, 66.31; H, 3.86; N, 7.75

10 実施例91 2-(6-エトキシ-3-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (1.85 g, 11.0 mmol)、2-エトキシ-5-シアノピリジン (1.48 g, 10.0 mmol)、トリエチルアミン(1.80 ml, 12.9 mmol) 及びトルエン (10 ml) の混合物を窒素気流中18 時間加熱還流した。反応混合物を濃縮後、残留 物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後溶媒を留去した。 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーヘキサン (2:1, v/v) で溶出し、クロロホルム-酢酸エチルから再結晶して題記化合物 (0.56 g, 20%)を得た。

融点 152.3-156.2 ℃

- 20 IR (KBr): 1661, 1601, 1572, 1526, 1497, 1439, 1399, 1383, 1348, 1285, 1258, 1246, 1125, 1101, 1034, 930, 835, 747 cm⁻¹.

 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 42 (3H, t, J=7. 1 Hz), 4. 46 (2H, q, J=7. 1 Hz), 6. 83 (1H, d, J=8. 6 Hz), 7. 47-7. 74 (3H, m), 8. 39 (1H, dd, J=2. 6, 8. 9 Hz), 8. 52 (1H, dd, J=1. 7, 8. 6 Hz), 8. 96 (1H, d, J=2. 6 Hz).
- 25 元素分析値 C₁₅H₁₂N₂O₂Sとして 計算値 C, 63.36; H, 4.25; N, 9.85 実測値 C, 63.28; H, 4.15; N, 9.93

実施例 9 2 2-[6-(イソブチルチオ)-3-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

5 チオサリチル酸メチル (1.01 g, 6.0 mmol)、2-イソブチルチオ-5-シアノピリジン (1.03 g, 5.0 mmol)、トリエチルアミン (0.98 ml, 7.0 mmol) 及びトルエン (10 ml) の混合物を窒素気流中20 時間加熱還流した。反応混合物を濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーへキサン (2:1, v/v) で溶出し、酢酸エチルーイソプロピルエーテルから再結晶して題記化合物 (0.40 g, 23 %) を得た。

融点 92.8-93.1 ℃

IR (KBr): 1661, 1582, 1578, 1541, 1514, 1458, 1358, 1289, 1240, 1113, 1096, 1063, 1030, 922, 739 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) る: 0. 95 (3H, s), 0. 97 (3H, s), 1. 56-1. 86 (3H, m), 3. 24
15 (2H, t, J=7.6 Hz), 7. 27 (1H, d, J=9.4 Hz), 7. 46-7. 68 (3H, m), 8. 26 (1H, dd, J=2. 3, 8. 6 Hz), 8. 52 (1H, dd, J=1. 4, 7. 7 Hz), 9. 16 (1H, d, 2. 3 Hz). 元素分析値 C₁₈H₁₈N₂OS₂として 計算値 C, 63. 13; H, 5. 30; N, 8. 18
実測値 C, 63. 11; H, 5. 13; N, 8. 24

20 実施例 9 3 2-[6-イソプロポキシ-3-ピリジル] -4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (1.85 g, 11.0 nmol)、2-イソプロポキシ-5-シアノピリジン (1.62 g, 10.0 nmol)、トリエチルアミン(1.80 nl, 12.9 nmol) 及びト

ルエン(10 ml) の混合物を窒素気流中30 時間加熱還流した。反応混合物を濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン(2:1, v/v)で溶出し、酢酸エチル-イソプロピルエーテルから再結晶し標記化合物(0.89 g, 30 %)を得た。

5 融点 109.7-110.4℃

10

20

IR (KBr): 1663, 1595, 1570, 1522, 1487, 1381, 1285, 1238, 1096, 1063, 1030, 947, 922, 837, 745 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 37 (3H, s), 1. 39 (3H, s), 5. 38-5. 47 (1H, m), 6. 78 (1H, d), 7. 43 (3H, m), 8. 38 (1H, dd, J=2. 5, 8. 8 Hz), 8. 52 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 96 (1H, d, J=2. 5 Hz).

元素分析値 $C_{16}H_{14}N_2O_2S$ として 計算値 C, 64.41; H, 4.73; N, 9.39 実測値 C, 64.26; H, 4.70; N, 9.26

実施例 9 4 2-[6-(2-エトキシエトキシ)-3-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-15 4-オン

チオサリチル酸メチル (2.96 g, 17.6 mmol), 5-シアノ-2-(2-エトキシ)エトキシピリジン (3.07 g, 16.0 mmol)、トリエチルアミン(2.37 ml, 17.0 mmol) 及びトルエン(15 ml)の混合物を窒素気流中40 時間加熱還流した。反応混合物を濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン(1:1, v/v)で溶出し、アセトン-酢酸エチル-イソプロピルエーテルから再結晶して題記化合物 (3.01 g, 57 %)を得た。

融点 93.6-94.9 ℃

IR (KBr): 1661, 1597, 1522, 1487, 1391, 1287, 1238, 1125, 1098, 1046, 25 914, 839, 745 cm⁻¹.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1. 24 (3H, t, J=7.1 Hz), 3. 60 (2H, q, J=7.1 Hz), 3. 72-

3.88 (2H, m), 4.50-4.64 (2H, m), 6.91 (1H, d, J=8.9 Hz), 7.42-7.69 (3H, m), 8.39 (1H, dd, J=2.4, 8.9 Hz), 8.52 (1H, d, J=7.6 Hz), 8.96 (1H, s). 元素分析値 C₁₇H₁₆N₂O₃Sとして 計算値 C, 62.18; H, 4.91; N, 8.53 実測値 C, 62.22; H, 4.91; N, 8.56

5

実施例 9 5 2-[2-[[5-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] オキシ]-1H-イソインドール-1, 3 (2H) -ジオン

チオサリチル酸メチル (2.75 g, 16.4 mmol), 5-シアノ-2-(2-サクシンイミ 10 ド)エトキシピリジン (4.00 g, 13.6 mmol)、トリエチルアミン(2.51 ml, 18.0 mmol) 及びトルエン(20 ml)の混合物を窒素気流中36 時間加熱還流した。反応混合物を冷却後、析出した結晶(4.15 g)をろ取し、クロロホルム-メタノールから 再結晶して題記化合物 (3.64 g, 62 %)を得た。

融点 212.4-212.6 ℃

15 IR (KBr): 1773, 1713, 1661, 1597, 1522, 1487, 1391, 1285, 1240, 1127, 1098, 1019, 912, 839, 745 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 4. 13 (2H, t, J=5. 1 Hz), 4. 70 (2H, t, J=5. 1 Hz), 6. 81 (1H, d, J=8. 8 Hz), 7. 42-7. 89 (11H, m), 8. 36 (1H, d, J=2. 5 Hz), 8. 51 (1H,

d, J=7.9 Hz), 8.88 (1H, s).

20 元素分析値 C₂₃H₁₅N₃O₄Sとして 計算値 C, 64.33; H, 3.52; N, 9.78 実測値 C, 63.19; H, 3.51; N, 9.65

実施例96 エチル6-([5-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]オキシ| ヘキサノエイト

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

チオサリチル酸メチル (0.71 g, 4.2 mmol), エチル 6-(5-シアノピリジン-2-イル)オキシヘキサノエイト (1.00 g, 3.8 mmol)、トリエチルアミン(0.63 ml, 4.5 mmol) 及びトルエン(12 ml) の混合物を窒素気流中30 時間加熱還流した。反応混合物を濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン(2:1, v/v)で溶出し、酢酸エチル-イソプロピルエーテルから再結晶して題記化合物 (0.22 g, 14%)を得た。

融点 73.6-73.9 ℃

IR (KBr): 1730, 1665, 1597, 1572, 1524, 1489, 1439, 1396, 1370, 1287,

10 1238, 1098, 1030, 922, 746 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 1 Hz), 1. 37–1. 88 (6H, m), 2. 33 (2H, t, J=7. 4 Hz), 4. 13 (2H, q, J=7. 1 Hz), 4. 40 (2H, t, J=6. 6 Hz), 6. 83 (1H, d, 8. 8 Hz), 7. 36–7. 64 (3H, m), 8. 40 (1H, dd, J=2. 6, 8. 8 Hz), 8. 52 (1H, dd, J=1. 7, 7. 7 Hz), 8. 96 (1H, d, J=2. 6 Hz).

15 元素分析値 C₂₁H₂₂N₂O₄Sとして 計算値 C, 63.30; H, 5.56; N, 7.03 実測値 C, 63.21; H, 5.54; N, 7.10

実施例 9 7 エチル 2-{[5-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]チオキシ} 酢酸

20

チオサリチル酸メチル (0.84 g, 5.0 mmol), 3-[2-(5-シアノピリジン-2-イル)チオ] プロピオン酸エチル (1.18g, 5.0 mmol)、トリエチルアミン (0.84 ml, 6.0 mmol) 及びトルエン (10 ml) の混合物を窒素気流中15 時間加熱還流した。反

応混合物を酢酸エチルで希釈し、水洗、乾燥後減圧下に濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v)で溶出し、酢酸エチル-イソプロピルエーテルから再結晶して題記化合物 (0.71 g, 38 %)を得た。

5 融点 115.7-116.0 ℃

20

IR (KBr): 1730, 1661, 1582, 1541, 1516, 1460, 1358, 1291, 1240, 1113, 1096, 1063, 1030, 922, 748, 739 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1. 27 (3H, t, J=7. 1 Hz), 2. 80 (2H, t, J=7. 0 Hz), 3. 50 (2H, t, J=7. 0 Hz), 4. 18 (2H, q, J=7. 1 Hz), 7. 18-7. 26 (1H, m), 7. 44-7. 65

10 (3H, m), 8. 27 (1H, dd, J=2. 5, 8. 6 Hz), 8. 53 (1H, dd, J=1. 5, 7. 6 Hz), 9. 16 (1H, dd, J=0. 6, 2. 5 Hz).

元素分析値 $C_{18}H_{16}N_2O_3S_2$ として 計算値 C, 58.04; H, 4.33; N, 7.52 実測値 C, 57.88; H, 4.04; N, 7.44

15 実施例 9 8 3- [3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-3-ピリジル] プロポキシ| プロパン酸 tert-ブチル

チオサリチル酸メチル (2.80 g, 16.6 mmol), 3-[(2-シアノピリジン-3-イル) プロポキシ] プロピオン酸 tert-ブチル及び 3-[(2-シアノピリジン-5-イル) プロポキシ] プロピオン酸 tert-ブチルの約9:1混合物 (4.55 g, 15.7 mmol)、トリエチルアミン (2.02 g, 20 mmol) 及びトルエン (20 ml) の混合物を窒素気流中20 時間加熱還流した。反応混合物を濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (2:1, v/v) で溶出し、題記化合物 (1.10 g, 16 %) を得た。

25 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1. 46 (9H, s), 1. 85-1. 98 (2H, m), 2. 49 (2H, t, J=6. 3 Hz), 2. 81 (2H, t, J=7. 6 Hz), 3. 47 (2H, t, J=6. 0 Hz), 3. 67 (2H, t, J=6. 3

Hz), 7.45-7.72 (4H, m), 8.46 (1H, d, J=8.0 Hz), 8.54 (1H, d, J=8.0 Hz), 8.56 (1H, s).

実施例993-[3-[6-(4-オキソ-4H-1,3-ベンゾチアジン-2-イル)-3-ピリジル] 5 プロポキシ| プロパン酸

実施例 9 8 で得られた 3- [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-3-ピリジル] プロポキシ| プロパン酸 tert-ブチル (1.0 g, 2.3 mmol) 及びトリフル オロ酢酸 (4.0 ml) の混合物を氷冷下5 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃 縮し、クロロホルムで希釈して、水洗、乾燥後溶媒を留去した。残留物をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール (20:1, v/v) の 溶出し、クオロホルム-酢酸エチルから再結晶して標記化合物 (0.55 g, 66 %) を 得た。

融点 145.2-146.6 ℃

20

15 IR (KBr): 3007, 2924, 2884, 1725, 1638, 1566, 1526, 1431, 1316, 1287, 1248, 1202, 1113, 1065, 1030, 945, 860, 748 cm⁻¹.

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.84 (2H, t, J=6.9 Hz), 2.44 (2H, t, J=6.2 Hz), 2.75 (2H, t, 7.5 Hz), 3.38 (2H, t, J=6.1 Hz), 3.57 (2H, t, J=6.2 Hz), 7.58-7.91 (4H, m), 8.25 (1H, d, J=8.1 Hz), 8.33 (1H, d, J=7.9 Hz), 8.63 (1H, s), 12.13 (1H, s).

元素分析値 $C_{19}H_{18}N_2O_4S \cdot 0.5 H_2O$ として 計算値 C, 60.14; H, 5.05; N, 7.38 実測値 C, 60.37; H, 4.95; N, 7.27

参考例19 3-[(6-シアノ-2-ピリジル)オキシ]-N, N-ジメチルアミノメチレン-25 2, 2-ジメチル-1-プロパンスルホンアミド WO 03/020719 PCT/JP02/08866

123

水素化ナトリウム (60 %油性、0.26 g, 6.5 mmol) をテトラヒドロフラン (10 ml) に懸濁し、氷冷下かき混ぜながらM. Kuwaharaらの方法 (Chemical and Pharmaceutical Bulletin、第44巻、122-131頁、1996年) により調製した2, 2-ジメチルー3-ヒドロキシー1-プロパン-N, N-ジメチルアミノメチレンスルホンアミド (1.34 g, 6.0 mmol) のテトラヒドロフラン (15 ml) 溶液を滴下した。10 分間同温度でかき混ぜた後、2-クロロー6-シアノピリジン (0.69 g, 5.0 mmol) を加えた。続いて反応混合物を3 時間加熱還流した後、氷水中に注ぎ酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥した後溶媒を減圧下に留去した。残留物をイソプロピルエーテルで粉砕後、ろ取して標記化合物 (1.60 g, 99 %) を得た。

IR (KBr): 2236, 1628, 1447, 1335, 1271, 1208, 1117, 1022, 910, 860, 847, 810 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 28 (6H, s), 2. 99 (3H, s), 3. 10 (3H, s), 3. 19 (2H, s), 4. 23 (2H, s), 6. 98 (1H, d, J=8. 4 Hz), 7. 29 (1H, dd, J=0. 6, 7. 2 Hz), 7. 66 (1H, dd, J=7. 4, 8. 5 Hz), 8. 02 (1H, s).

実施例100 N, N-(ジメチルアミノメチレン)-2, 2-ジメチル-3-{[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]オキシ}-1-プロパンスルホンアミド

20

10

15

チオサリチル酸メチル (0.87 g, 5.2 mmol)、3-[(6-シアノ-2-ピリジル)オキシ]-N, N-ジメチルアミノメチレン-2, 2-ジメチル-1-プロパンスルホンアミド (1.32 g, 4.1 mmol)、トリエチルアミン (0.61 g, 6.0 mmol)及びトルエン (15 ml) の混合物をかきまぜながら20 時間加熱還流した。減圧下に反応混合物を濃縮

し、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーメタノール (20:1, v/v) の溶出し、酢酸エチルから再結晶して標記化合物 (0.90 g, 48 %) を得た。

融点 174.5-175.3 ℃

5 IR (KBr): 1651, 1638, 1574, 1537, 1454, 1337, 1271, 1240, 1123, 1040, 988, 910, 858, 847, 812, 729 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 36 (6H, s), 2. 89 (3H, s), 3. 03 (3H, s), 3. 27 (2H, s), 4. 39 (2H, s), 6. 99 (1H, dd, J=0. 6, 8. 3 Hz), 7. 59-7. 65 (3H, m), 7. 76 (1H, dd, J=7. 5, 8. 2 Hz), 8. 02 (1H, s), 8. 13 (1H, dd, J=0. 6, 7. 5 Hz), 8. 54 (1H, dd, J=1. 4, 9. 0 Hz).

元素分析値 $C_{21}H_{24}N_4O_4S_2$ として 計算値 C, 54.76; H, 5.25; N, 12.16 実測値 C, 54.44; H, 5.22; N, 12.12

参考例20 tert-ブチル 3-[3-(4-ピリジル) プロポキシ] プロパノエート

15

10

Triton B (40 %メタノール溶液, 0.5 ml)を減圧下に濃縮し、これに4-ピリジンプロパノール (10.2g, 74.5 mmol)を加えた。15 分後、アクリル酸tert-ブチル (9.59 g, 74.8 mmol)を加え、室温で6 時間かき混ぜた。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:1, v/v)の溶出部から標記化合物 (17.1 g, 86 %) を得た。

IR (KBr): 2978, 2868, 1730, 1603, 1556, 1159, 1113, 991 cm⁻¹ 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 46 (9H, s), 1. 85-1. 91 (2H, m), 2. 49 (2H, t, J=6. 3 Hz), 2. 68 (2H, t, J=7. 4 Hz), 3. 44 (2H, t, J=6. 2 Hz), 3. 66 (2H, t, J=6. 4 Hz), 7. 12 (2H, d, J=5. 7 Hz), 8. 49 (2H, d, J=5. 7 Hz).

25

20

参考例 2 1 tert-ブチル 3-[3-(4-ピリジル) プロポキシ] プロパノエート N-オキシド

tert-ブチル 3-[3-(4-ピリジル)プロポキシ]プロパノエート (16.5 g, 62.2 mmol)を酢酸エチル(50 ml)に溶解し、室温で3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 14.6 g, 65.2 mmol)を加えた。反応混合物を23 時間かき混ぜた後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v)で溶出して標記化合物(16.9 g, 96 %)を油状物として得た。

IR (KBr): 3584, 2934, 1732, 1714, 1487, 1454, 1234, 1157 cm⁻¹ 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 46 (9H, s), 1. 85-1. 91 (2H, m), 2. 48 (2H, t, J=6. 2 Hz), 2. 71 (2H, t, J=7. 4 Hz), 3. 44 (2H, t, J=5. 6 Hz), 3. 66 (2H, t, J=6. 2 Hz), 7. 45 (6W, t, J=7. 4 Hz), 3. 715 (6W, t, J=7. 4 Hz), 3. 44 (2H, t, J=5. 6 Hz), 3. 66 (2H, t, J=6. 2 Hz), 3. 45 (6W, t, J=7. 4 Hz), 3. 44 (2H, t, J=5. 6 Hz), 3. 66 (2H, t, J=6. 2 Hz), 3. 45 (6W, t, J=7. 4 Hz), 3. 44 (2H, t, J=8. 6 Hz), 3. 66 (2H, t, J=6. 2 Hz), 3. 45 (6W, t, J=8. 6 Hz), 3. 44 (2H, t, J=8. 6 Hz), 3. 45 (6W, t, J=8. 6 Hz), 3. 45 (6W, t, J=8. 6 Hz), 3. 46 (6W, t, J=8. 6 Hz), 3. 47 (6W, t, J=8. 6 Hz), 3. 48 (6W, t, J=8.

10 7. 15 (2H, d, J=6.8 Hz), 8. 14 (2H, d, J=6.8 Hz).

参考例 2 2 tert-ブチル 3-[3-[2-シアノ-4-ピリジル] プロポキシ] プロパノエート

25

15 tert-ブチル 3-[3-(4-ピリジル) プロポキシ] プロパノエート N-オキシド (16.0 g, 56.9 mmol) 及びトリメチルシリルシアニド (12.4 g, 125.1 mmol) をニトロエタン (50 ml) に溶解し、N,N-ジメチルカルバモイルクロリド(12.8 g, 119.4 mmol) を滴下した。反応混合物を室温で18 時間かき混ぜた後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、有機層を分取、乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(2:1, v/v) の溶出部から標記化合物(16.2 g, 98 %)を油状物として得た。

IR (KBr): 2235, 1730, 1597, 1554, 1367, 1159, 1114 cm⁻¹

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 47 (9H, s), 1. 87-1. 96 (2H, m), 2. 49 (2H, t, J=6. 3 Hz), 2. 79 (2H, t, J=7. 3 Hz), 3. 46 (2H, t, J=6. 0 Hz), 3. 67 (2H, t, J=6. 3 Hz), 7. 40 (1H, d, J=5. 0 Hz), 7. 58 (1H, s), 8. 59 (1H, d, J=5. 0 Hz).

実施例101 tert-ブチル 3-[3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロポキシ] プロパノエート

- 5 チオサリチル酸メチル (7.4 g, 43.8 mmol)、tert-ブチル 3-[3-[2-シアノ-4-ピリジル] プロポキシ] プロパノエート (14.0 g, 48.2 mmol)、トリエチルアミン (7.1 g, 70.2 mmol)及びトルエン (37 ml) の混合物を窒素気流中24 時間加熱還流した。反応混合物を減圧下に濃縮後、カラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (3:2, v/v)の溶出部から標記化合物 (17.7 g, 86 %)を得た。
- 10 融点 81. 1-82. 2 ℃ IR (KBr): 1728, 1664, 1572, 1537, 1366, 1281, 1159, 1115, 1096 cm⁻¹ 'H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 46 (9H, s), 1. 92-1. 97 (2H, m), 2. 50 (2H, t, J=6. 4 Hz), 2. 82 (2H, t, J=7. 5 Hz), 3. 46 (2H, t, J=6. 1 Hz), 3. 67 (2H, t, J=6. 4 Hz), 7. 39 (1H, m), 7. 60-7. 69 (3H, m), 8. 42 (1H, s), 8. 56 (1H, d, J=6. 7

元素分析値 C₂₃H₂₆N₂O₄Sとして 計算値 C, 64.77; H, 6.14; N, 6.57 実測値 C, 64.70; H, 6.03; N, 6.44

実施例 1 0 2 3-[3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジ 20 ル] プロポキシ] プロパン酸

Hz), 8.62 (1H, d, J=4.9 Hz).

15

tert-プチル 3-[3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロポキシ] プロパノエート (3.9 g, 9.1 mmol) 及びトリフルオロ酢酸 (30

ml) の混合物を室温で1.5 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下の濃縮し、得られた結晶をクロロホルムから再結晶することにより標記化合物 (3.0 g, 89 %)を得た。

融点 153.8-153.9 ℃

5 IR (KBr): 1732, 1714, 1661, 1570, 1537, 1470, 1441, 1283, 1100 cm⁻¹ 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 94 (2H, m), 2. 65 (2H, t, J=5. 7 Hz), 2. 88 (2H, t, J=6. 6 Hz), 3. 39 (2H, t, J=5. 8 Hz), 3. 76 (2H, t, J=5. 5 Hz), 7. 36 (1H, m), 7. 63-7. 72 (3H, m), 8. 39 (1H, s), 8. 56-8. 62 (2H, m).

元素分析値 C₁₉H₁₈N₂O₄Sとして 計算値 C, 61.61; H, 4.90; N, 7.56

10 実測値 C, 61.31; H, 4.79; N, 7.45

実施例103 N-ブチル-N-メチル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド

N-ブチル-N-メチル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボン酸(0.45 g, 1.6 mmol)、N-メチルブチルアミン(0.31 g, 3.5 mmol)、WSC(0.63 g, 3.2 mmol)、HOBt(0.44 g, 3.2 mmol)及びDMF(10 ml)の混合物を80℃で15 時間かき混ぜた。反応混合物で希釈して、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン(3:2, v/v)で溶出し、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物(0.42 g, 75 %)を得た。

融点 80.0-81.6 ℃

IR (KBr): 2955, 1666, 1633, 1572, 1537, 1439, 1300, 1095, 748 cm⁻¹ 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 0. 85 (1. 5H, t, J=7. 3 Hz), 1. 02 (1. 5H, t, J=7. 3 Hz),

25 1. 23 (1H, m), 1. 47 (1H, m), 1. 71-1. 80 (2H, m), 3. 18 (1. 5H, s), 3. 23 (1. 5H, s), 3. 46 (1H, m), 3. 63 (1H, m), 7. 61-7. 70 (3H, m), 7. 87-8. 04 (2H, m), 7. 61-7. 70 (3H, m), 7. 87-8. 04 (2H, m), 7. 87-8. 04 (2H

m), 8.55-8.60 (2H, m).

元素分析値 C₁₉H₁₉N₃O₂S・0. 75H₂Oとして 計算値 C, 62. 19; H, 5. 63; N, 11. 45 実測値 C, 62. 37; H, 5. 38; N, 11. 70

5 実施例 1 0 4 2-[6-(1-ピロリジニルカルボニル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オ ン

N-ブチル-N-メチル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボン酸(0.45 g, 1.6 mmol)、ピロリジン(0.30 g, 4.1 mmol)、WSC(0.62 g, 3.2 mmol)、HOBt(0.43 g, 3.1 mmol)及びDMF(10 ml)の混合物を80℃で15 時間かき混ぜた。冷後、析出物をろ取し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール(3:1, v/v)で溶出し、クロロベンゼン-ヘキサンから再結晶して標記化合物(0.28 g, 51 %)を得た。

融点 232.0-234.0 ℃

20

15 IR (KBr): 3493, 2970, 1660, 1622, 1572, 1537, 1421, 1302, 1097, 758 cm⁻¹

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.95-2.09 (4H, m), 3.77 (2H, t, J=6.5 Hz), 4.03 (2H, t, J=6.5 Hz), 7.61-7.73 (3H, m), 8.03 (1H, m), 8.21 (1H, m), 8.54-8.61 (2H, m).

元素分析値 C₁₈H₁₅N₃O₂Sとして 計算値 C, 64.08; H, 4.48; N, 12.45 実測値 C, 64.03; H, 4.38; N, 12.39

実施例105 N, N-ジエチル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド

N-ブチル-N-メチル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボン酸 (0. 45 g, 1.6 mmol)、ジエチルアミン (0. 50 g, 6.8 mmol)、WSC (0. 62 g, 3.2 mmol)、HOBt (0. 43 g, 3.1 mmol)及びDMF (10 ml) の混合物を80 ℃で15 時間かき混ぜた。反応混合物を水で希釈して、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (2:1, v/v)で溶出し、テトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0. 37 g, 69 %)を得た。融点 194.0-194.3 ℃

10 IR (KBr): 2970, 1664, 1633, 1572, 1537, 1439, 1300, 1236, 1097, 742 cm⁻¹ 'H-NMR (CDCl₃) δ: 1.33 (3H, t, J=7.1 Hz), 1.33 (3H, t, J=7.0 Hz), 3.51 (2H, q, J=7.0 Hz), 3.64 (2H, q, J=7.1 Hz), 7.62-7.70 (3H, m), 7.89 (1H, dd, J=1.1, 7.7 Hz), 8.01 (1H, m), 8.54-8.59 (2H, m). 元素分析値 C₁₈H₁₇N₃O₂Sとして 計算値 C, 63.70; H, 5.05; N, 12.38 実測値 C, 63.70; H, 4.93: N, 12.40

実施例106 tert-ブチル [[[6-(4-オキソ-4H-I, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] カルボニル] アミノ] ヘキシルカーバメート

20 N-ブチル-N-メチル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ペンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボン酸 (0.68 g, 2.3 mmol)、tert-ブチル N-(6-アミノヘキシル)カーバメート (0.83 g, 3.8 mmol)、WSC (0.92 g, 4.8 mmol)、HOBt (0.65 g, 4.8 mmol)及びDMF (15 ml) の混合物を80 ℃で24 時間かき混ぜた。反応混合物を水で希釈

して、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (3:1, v/v) で溶出し、テトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0.70 g, 60 %) を得た。

5 融点 145. 1-145. 4 ℃

IR (KBr): 3350, 2932, 2858, 1693, 1680, 1666, 1572, 1537, 1440, 1302, 1248, 1170, 1097, 746, 733 cm⁻¹

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1. 43 (9H, s), 1. 43-1. 56 (6H, m), 1. 74 (2H, m), 3. 14 (2H, m), 3. 57 (2H, m), 4. 55 (1H, br s), 7. 65-7. 73 (3H, m), 7. 93 (1H, m),

10 8.08 (1H, m), 8.44 (1H, m), 8.57 (1H, m), 8.65 (1H, dd, J=0.6, 7.8 Hz). 元素分析値 C₂₅H₃₀N₄O₄Sとして 計算値 C,62.22; H, 6.27; N, 11.61 実測値 C,62.23; H, 6.39; N, 11.74

実施例 1 0 7 N-(6-アミノヘキシル)-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-15 イル)-2-ピリジンカルボキサミド塩酸塩

テルから再結晶して標記化合物(0.15 g. 56 %)を得た。

tert-ブチル [[[6-(4-オキソ-4H-1,3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]カルボニル]アミノ] ヘキシルカーバメート(0.30 g, 0.62 mmol)を酢酸エチル(15 ml)に溶解し、氷冷下4N 塩化水素の酢酸エチル溶液(2.0 ml, 8.0 mmol)を加え、同温度で3 時間かき混ぜた。析出した結晶をろ取し、メタノール-ジエチルエー

融点 95. 2-97. 6 ℃

20

IR (KBr): 3072, 2964, 1662, 1570, 1529, 1439, 1298, 1238, 1095, 748 cm₋₁. 1 H-NMR (DMSO-d_f) δ : 1. 37-1. 39 (4H, m), 1. 60-1. 63 (4H, m), 2. 77 (2H, m),

25 3. 41 (2H, m), 7. 75 (1H, m), 7. 84-7. 92 (2H, m), 7. 97 (3H, br s), 8. 25-8. 32 (2H, m), 8. 39 (1H, d, J=8. 1 Hz), 8. 51 (1H, dd, J=2. 3, 6. 5 Hz), 8. 63

(1H, t, J=6.0 Hz).

元素分析値 C₂₀H₂₃N₄O₂SCl・H₂Oとして 計算値 C, 54. 97; H, 5. 77; N, 12. 82 実測値 C, 55. 10; H, 6. 19; N, 12. 99

5 参考例23 tert-ブチル メチル(2-ピリジル)カーバメイト N-オキシド

10

20

tert-ブチル メチル (2-ピリジル) カーバメイト (14.4 g, 69 mmol)、3-クロロ 過安息香酸 (約77 %含, 20.0 g, 89 mmol) 及び酢酸エチル (200 ml) の混合物を室 温で48 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール (10:1, v/v)の溶出部から標記 化合物 (14.1 g, 91 %)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1. 41 (9H, s), 3. 18 (3H, s), 7. 14-7. 30 (3H, m), 8. 24 (1H, m).

15 参考例 2 4 tert-ブチル 6-シアノ-2-ピリジルメチルカーバメイト

tert-ブチル メチル (2-ピリジル) カーバメイト N-オキシド (14.1 g, 63 mmol)、トリメチルシリルシアニド (12.5 g, 126 mmol)、N, N-ジメチルカルバモイルクロリド (13.5 g, 125 mmol) 及びニトロエタン (120 ml) の混合物を室温で48 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。ヘキサン-酢酸エチル (10:1, v/v) で溶出し、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (11.3 g. 77 %) を得た。

融点 96.4-96.6 ℃

IR (KBr): 2980, 2231, 1709, 1591, 1346, 1294, 1161, 808 cm⁻¹

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

132

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.54 (9H, s), 3.42 (3H, s), 7.36 (1H, d, J=7.2 Hz), 7.70 (1H, dd, J=7.2, 8.7 Hz), 8.11 (1H, d, J=8.7 Hz). 元素分析値 C₁₂H₁₅N₃O₂として 計算値 C, 61.79; H, 6.48; N, 18.01 実測値 C, 61.81; H, 6.29; N, 18.12

5

実施例108 tert-ブチル メチル[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]カーバメート

チオサリチル酸メチル (3.8 g, 22 mmol)、tert-ブチル 6-シアノ-2-ピリジル メチルカーバメイト (3.5 g, 15 mmol)、トリエチルアミン (4.0 ml, 28 mmol) 及び トルエン (10 ml) の混合物を14 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶を ろ取し、テトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (4.6 g, 82 %) を得た。

融点 195.6-196.3 ℃

15 IR (KBr): 2972, 1703, 1651, 1574, 1537, 1344, 1153, 731 cm⁻¹ 'H-NMR (CDCl₃) δ: 1.57 (9H, s), 3.57 (3H, s), 7.58-7.68 (3H, m), 7.81 (1H, m), 8.10 (1H, d, J=8.4 Hz), 8.21 (1H, d, J=7.5 Hz), 8.55 (1H, m). 元素分析値 C₁₉H₁₉N₃O₃Sとして 計算値 C, 61.77; H, 5.18; N, 11.37 実測値 C, 61.88; H, 5.00; N, 11.53

20

実施例109 2-(6-メチルアミノ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

tert-ブチル メチル [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジ

ル] カーバメート (0.60 g, 1.6 mmol) 及びトリフルオロ酢酸 (8 ml) の混合物を室温で1 時間かき混ぜた。減圧下に濃縮し、得られた結晶をメタノール-ジエチルエーテルから再結晶して標記化合物 (0.33 g, 74 %) を得た。

融点 206.9-208.0 ℃

5 IR (KBr): 3341, 1651, 1614, 1574, 1537, 1531, 1298, 1242, 978, 738 cm⁻¹ 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2. 93 (3H, d, J=4. 3 Hz), 6. 79 (1H, m), 7. 06 (1H, d, J=4. 3 Hz), 7. 51 (1H, m), 7. 62 (1H, m), 7. 71 (1H, m), 7. 81 (1H, m), 7. 88 (1H, m), 8. 34 (1H, dd, J=1. 0, 7. 8 Hz).

元素分析値 C14H11N3OSとして 計算値 C, 62.43; H, 4.12; N, 15.60

10 実測値 C, 62.42; H, 3.99; N, 15.66

実施例110 N-メチル-N-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] アセトアミド

2-(6-メチルアミノ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0. 20 g, 0. 74 mmol)、アセチルクロリド (0. 18 g, 2. 22 mmol)及びN, N-ジメチルアセトアミド (10 ml)の混合物を80 ℃で1 時間かき混ぜた。冷後、反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後溶媒を留去した。残留物をテトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0. 20 g,

20 86 %)を得た。

融点 218.3-220.3 ℃

IR (KBr): 3543, 3071, 1666, 1587, 1574, 1537, 1456, 1440, 1377, 1317, 1284, 1236, 1097, 993, 734 cm⁻¹

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 2. 33 (3H, s), 3. 56 (3H, s), 7. 60-7. 76 (4H, m), 7. 93

25 (1H, m), 8.36 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.55 (1H, m).

元素分析値 C₁₆H₁₃N₃O₂Sとして 計算値 C, 61.72; H, 4.21; N, 13.50

実測値 C, 61.64; H, 3.92; N, 13.42

実施例111 N-メチル-N-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]-2-チオフェンカルボキサミド

5

2-(6-メチルアミノ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.20 g, 0.74 mmol)、2-チオフェンカルボニルクロリド (0.28 g, 1.9 mmol)及びN, N-ジメチルアセトアミド (10 ml)の混合物を80 ℃で2 時間かき混ぜた。冷後、反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を炭酸水素ナトリウム水溶液、

10 飽和食塩水の順で洗浄し、乾燥後、減圧下に溶媒を留去した。残留物をテトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0.23 g, 83 %) を得た。

融点 191.5-192.9 ℃

IR (KBr): 3067, 1643, 1572, 1523, 1450, 1442, 1360, 1313, 738 cm⁻¹ 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 3. 72 (3H, s), 6. 90 (1H, m), 7. 06 (1H, dd, J=1. 1, 3. 7 Hz), 7. 40-7. 43 (2H, m), 7. 61-7. 70 (3H, m), 7. 80 (1H, m), 8. 35 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 55 (1H, d, J=7. 6 Hz).

元素分析値 C₁₉H₁₃N₃O₂S₂として 計算値 C, 60.14; H, 3.45; N, 11.07 実測値 C, 60.09; H, 3.34; N, 11.05

20 実施例112 N-メチル-N-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピ リジル]-2-フラアミド

2-(6-メチルアミノ-2-ピリジル)-4H-1.3-ベンゾチアジン-4-オン (0.20 g.

20

0.74 mmo1)、2-フロイルクロリド (0.26 g, 2.0 mmo1) 及び N, N-ジメチルアセト アミド (10 ml) の混合物を80 ℃で2 時間かき混ぜた。冷後、反応混合物を水中に 注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水 の順で洗浄し、乾燥後、減圧下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:1, v/v) で溶出した。得られ た結晶を酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0.21 g, 63 %) を得た。 融点 186.2-187.2 ℃

IR (KBr): 3499, 1658, 1572, 1537, 1452, 1344, 1282, 1097, 746 cm⁻¹ 'H-NMR (CDC1₃) δ: 3.71 (3H, s), 6.42 (1H, dd, J=1.7, 3.5 Hz), 6.95 (1H, m), 7.29 (1H, m), 7.39 (1H, d, J=7.7 Hz), 7.57-7.71 (3H, m), 7.84 (1H, m), 8.35 (1H, d, J=7.3 Hz), 8.55 (1H, dd, J=1.5, 7.7 Hz). 元素分析値 C₁₉H₁₃N₃O₃Sとして 計算値 C, 62.80; H, 3.61; N, 11.56 実測値 C, 62.76; H, 3.53; N, 11.61

15 実施例 1 1 3 N-メチル-N-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピ リジル] ベンズアミド

2-(6-メチルアミノ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.20 g, 0.74 mmol)、ベンゾイルクロリド (0.44 g, 3.1 mmol)及びN, N-ジメチルアセトアミド (10 ml)の混合物を80 ℃で20 時間かき混ぜた。冷後、反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水の順で洗浄し、乾燥後、減圧下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:1, v/v)で溶出した。得られた結晶を酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0.13 g, 38 %)を得た。

25 融点 234.0-235.4 ℃

IR (KBr): 3069, 1655, 1572, 1535, 1452, 1340, 1097, 729 cm⁻¹

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 3. 71 (3H, s), 7. 24-7. 45 (6H, m), 7. 61-7. 72 (4H, m), 8. 25 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 54 (1H, m).

元素分析値 $C_{21}H_{15}N_3O_2S$ として 計算値 C, 67.54; H, 4.05; N, 11.25 実測値 C, 67.59; H, 4.05; N, 11.28

5

実施例114 N-メチル-N-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパンアミド

2-(6-メチルアミノ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0. 25 g, 0. 92 mmol)、プロピオニルクロリド (0. 29 g, 3. 1 mmol)及びN, N-ジメチルアセトアミド (10 ml)の混合物を80 ℃で2 時間かき混ぜた。冷後、反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水の順で洗浄し、乾燥後、減圧下に溶媒を留去した。残留物をテトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0. 15 g, 49 %)を得た。

15 融点 200.6-201.2 ℃

IR (KBr): 3479, 3069, 2978, 2937, 1672, 1574, 1541, 1456, 1373, 1311, 1284, 1236, 1095, 810, 731 cm⁻¹

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 1. 21 (3H, t, J=7. 3 Hz), 2. 58 (2H, q, J=7. 3 Hz), 3. 55 (3H, s), 7. 60-7. 72 (3H, m), 7. 79 (1H, d, J=8. 0 Hz), 7. 92 (1H, m), 8. 35

20 (1H, d, J=7.6 Hz), 8.55 (1H, m).

元素分析値 $C_{17}H_{15}N_3O_2S$ として 計算値 C, 62.75; H, 4.65; N, 12.91 実測値 C, 62.36; H, 4.44; N, 12.75

実施例 1 1 5 N-メチル-N-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピ 25 リジル] シクロヘキサンカルボキサミド WO 03/020719 PCT/JP02/08866

137

2-(6-メチルアミノ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0. 20 g, 0. 72 mmol)、シクロヘキサンカルボニルクロリド (0. 22 g, 1.5 mmol)及びN, N-ジメチルアセトアミド (10 ml)の混合物を80 ℃で2 時間かき混ぜた。冷後、反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水の順で洗浄し、乾燥後、減圧下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:1, v/v)で溶出した。得られた結晶をテトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0. 20 g, 71 %)を得た。

10 融点 184.4-185.8 ℃

IR (KBr): 2932, 2854, 1666, 1572, 1537, 1452, 1284, 1238, 1095, 989, 744, 733 $\,\mathrm{cm}^{-1}$

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 15-1. 31 (3H, m), 1. 56-1. 68 (3H, m), 1. 79 (2H, m), 1. 90 (2H, m), 2. 66 (1H, m), 3. 52 (3H, s), 7. 59-7. 72 (4H, m), 7. 94 (1H, m), 8. 39 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 56 (1H, m).

元素分析値 $C_{21}H_{21}N_3O_2S$ として 計算値 C, 66.47; H, 5.58; N, 11.07 実測値 C, 66.48; H, 5.36; N, 11.24

実施例116 6-プトキシ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

20

15

6-ヒドロキシ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン(0.35 g, 1.3 mmol)、1-プロモブタン(0.38 g, 2.7 mmol)、炭酸カリウム(0.56 g, 4.0 mmol)及びDMF(10 ml)の混合物を室温で15 時間かき混ぜた。反応混合物を水で希釈

し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後、溶媒を留去した。得られた結晶をテトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0.35 g, 83 %)を得た。

融点 160.9-161.8 ℃

5 IR (KBr): 3053, 2951, 1660, 1643, 1599, 1537, 1469, 1344, 1282, 1234, 1057, 794 cm⁻¹

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 00 (3H, t, J=7. 3 Hz), 1. 52 (2H, m), 1. 82 (2H, m), 4. 12 (2H, t, J=6. 5 Hz), 7. 29 (1H, dd, J=2. 8, 8. 7 Hz), 7. 51–7. 55 (2H, m), 7. 90 (1H, m), 8. 00 (1H, d, J=2. 8 Hz), 8. 55 (1H, d, J=7. 9 Hz), 8. 73 (1H, m).

元素分析値 $C_{17}H_{16}N_2O_2S$ として 計算値 C, 65.36; H, 5.16; N, 8.97 実測値 C, 65.30; H, 4.95; N, 8.85

実施例117 6-イソプトキシ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

15

20

10

6-ヒドロキシ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン(0.35 g, 1.3 nmol)、イソブチルブロミド(0.64 g, 4.6 nmol)、炭酸カリウム(0.57 g, 4.1 nmol)及びDMF(10 ml)の混合物を室温で15 時間かき混ぜた。反応混合物を水で希釈し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(2:1, v/v)で溶出した。得られた結晶を酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物(0.08 g, 19 %)を得た。

融点 135.5-136.5 ℃

IR (KBr): 2959, 1659, 1601, 1531, 1464, 1344, 1278, 1236, 1055, 792 cm⁻¹
25 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 06 (6H, d, J=6. 7 Hz), 2. 14 (2H, m), 3. 88 (2H, d, J=6. 7 Hz), 7. 31 (1H, dd, J=2. 8, 8. 8 Hz), 7. 52-7. 55 (2H, m), 7. 91 (1H, m),

8.00 (1H, d, J=2.8 Hz), 8.55 (1H, m), 8.72 (1H, m). 元素分析値 $C_{17}H_{16}N_2O_2S$ として 計算値 C, 65.36; H, 5.16; N, 8.97 実測値 C, 65.35; H, 5.08; N, 9.02

5 実施例 1 1 8 6-(3-ヒドロキシプロポキシ) -2-(2-ピリジル) -4H-1, 3-ベンゾチ アジン-4-オン

6-ヒドロキシ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン(0.40 g, 1.5 mmol)、3-ブロモ-1-プロパノール(0.66 g, 4.7 mmol)、炭酸カリウム(0.43 g, 3.1 mmol)及びDMF(10 ml)の混合物を室温で15 時間かき混ぜた。反応混合物を水で希釈し、酢酸エチル及びエタノールの混合溶媒で抽出した。抽出液を水洗、乾燥後、溶媒を留去した。得られた結晶をエタノール-ヘキサンから再結晶して標記化合物(0.27 g, 54 %)を得た。

融点 196.6-197.7 ℃

15 IR (KBr): 3370, 2951, 1628, 1599, 1518, 1467, 1354, 1282, 1236, 1064, 798 cm⁻¹

 $^{1}H-NMR \quad (DMSO-d_{6}) \quad \delta:1. \ 92 \quad (2H, \ m) \ , \quad 3. \ 60 \quad (2H, \ m) \ , \quad 4. \ 19 \quad (2H, \ t, \ J=6. \ 6 \ Hz) \ ,$ $4. \ 60 \quad (1H, \ t, \ J=4. \ 9 \ Hz) \ , \quad 7. \ 45 \quad (1H, \ m) \ , \quad 7. \ 72-7. \ 85 \quad (3H, \ m) \ , \quad 8. \ 10 \quad (1H, \ m) \ ,$ $8. \ 34 \quad (1H, \ d, \ J=7. \ 7 \ Hz) \ , \quad 8. \ 79 \quad 81H, \ d, \ J=3. \ 6 \ Hz) \ .$

20 元素分析値 C₁₆H₁₄N₂O₃S・0. 25H₂Oとして 計算値 C, 60. 27; H, 4. 58; N, 8. 79 実測値 C, 60. 34; H, 4. 54; N, 8. 67

実施例119 6-(6-ヒドロキシヘキシルオキシ)-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

6-ヒドロキシ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン(0.35 g, 1.3 mmol)、6-ブロモ-1-ヘキサノール(1.28 g, 7.0 mmol)、炭酸カリウム(0.38 g, 2.7 mmol)及びDMF(10 ml)の混合物を室温で24 時間かき混ぜた。反応混合物を水で希釈し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後、溶媒を減圧下に留去した。得られた結晶をテトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物(0.44 g, 91 %)を得た。

融点 135.6-137.0 ℃

IR (KBr): 3451, 2939, 2866, 1651, 1643, 1599, 1537, 1471, 1348, 1282,

10 1236, 1060, 790 cm⁻¹

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 26-1. 67 (7H, m), 1. 86 (2H, m), 3. 68 (2H, m), 4. 12 (2H, m), 7. 29 (1H, m), 7. 52-7. 55 (2H, m), 7. 91 (1H, m), 7. 99 (1H, d, J=2. 7 Hz), 8. 55 (1H, d, J=7. 9 Hz), 8. 73 (1H, d, J=4. 6 Hz).

元素分析値 C₁₀H₂₀N₂O₃Sとして 計算値 C, 64.02; H, 5.66; N, 7.86

15 実測値 C, 64.03; H, 5.82; N, 7.58

実施例120 6-(3-フェニルプロポキシ)-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチア ジン-4-オン

20 6-ヒドロキシ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン(0.35 g, 1.3 mmol)、1-ブロモ-3-フェニルプロパン(0.86 g, 4.3 mmol)、炭酸カリウム(0.38 g, 2.7 mmol)及びDMF(10 ml)の混合物を室温で20 時間かき混ぜた。反応混合物を水で希釈し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後、溶媒を減圧下

に留去した。得られた結晶をテトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記 化合物 (0.48 g, 92 %) を得た。

融点 170.0-170.3 ℃

IR (KBr): 3416, 1658, 1651, 1599, 1537, 1342, 1278, $1234cm^{-1}$

¹H-NMR (CDC1₂) δ : 2. 17 (2H, tt, J=6. 3, 7. 5 Hz), 2. 84 (2H, t, J=7. 5 Hz). 4. 12 (2H, t, J=6. 3 Hz), 7. 20-7. 32 (6H, m), 7. 52-7. 55 (2H, m), 7. 90 (1H, m), 7.98 (1H, d, J=2.8 Hz), 8.55 (1H, d, J=7.9 Hz), 8.72 (1H, dd, J=0.6, 3. 9 Hz).

元素分析値 C₂₂H₁₈N₂O₂Sとして 計算値 C, 70.57; H, 4.85; N, 7.48

実測値 C, 70.50; H, 4.83; N, 7.51 10

> 実施例121 6-(ベンジルオキシ)-2-(2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

$$\bigcup_{O} \bigcup_{N} \bigcup_{N$$

6-ヒドロキシ-2-(2-ピリジ)ル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン(0.30 g, 1.1 15 mmol)、ベンジルブロミド(0.61 g. 3.5 mmol)、炭酸カリウム(0.32 g. 2.3 mmol)及びDMF (10 ml) の混合物を室温で2 時間かき混ぜた。反応混合物を水で 希釈し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後、溶媒を減圧下に留去し た。得られた結晶をテトラヒドロフラン-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0.39 g, 95 %)を得た。

融点 198.0-198.8 ℃

20

IR (KBr): 3476, 1649, 1531, 1344, 1278, 1238, 1053, 995, 788 cm⁻¹ ¹H-NMR (CDC1₃) δ : 5. 21 (2H, s), 7. 35-7. 57 (8H, m), 7. 90 (1H, m), 8. 12 (1H, d, J=2.7 Hz), 8.55 (1H, d, J=7.9 Hz), 8.73 (1H, d, J=4.4 Hz).

元素分析値 C₂₀H₁₄N₂O₂Sとして 計算値 C, 69.35; H, 4.07; N, 8.09 25 実測値 C, 69.34: H. 4.11: N. 8.17

実施例122 tert-ブチル 2-[[4-オキソ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-6-イル] オキシ] アセテート

5 6-ヒドロキシ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン(0.35 g, 1.3 mmol)、tert-ブチルブロモアセテート(0.88 g, 4.5 mmol)、炭酸カリウム(0.38 g, 2.7 mmol)及びDMF(10 ml)の混合物を室温で12 時間かき混ぜた。反応混合物を水で希釈し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(1:1, v/v)で溶出した。得られた結晶をテトラレドロフラン、ヘキサンルに再

10 ル(1:1, v/v)で溶出した。得られた結晶をテトラヒドロフラン-ヘキサンから再 結晶して標記化合物(0.44 g, 87 %)を得た。

融点 183.0-184.1℃

IR (KBr) : 2980, 1747, 1658, 1537, 1473, 1280, 1234, 1157, 1078, 792, 738 \mbox{cm}^{-1}

15 1 H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 51 (9H, s), 4. 67 (2H, s), 7. 39 (1H, dd, J=2. 8, 8. 8 Hz), 7. 52 (1H, m), 7. 57 (1H, d, J=8. 8 Hz), 7. 90-7. 94 (2H, m), 8. 53 (1H, dd, J=0. 9, 7. 9 Hz), 8. 72 (1H, m).

元素分析値 $C_{19}H_{18}N_2O_4S$ として 計算値 C, 61.61; H, 4.90; N, 7.56 実測値 C, 61.67; H, 4.87; N, 7.54

20

実施例123 2-[[4-オキソ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-6-イル] オキシ] 酢酸

tert-ブチル 2-[[4-オキソ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-6-イル] オキシ]アセテート(0.30 g, 0.81 mmol)及びトリフロロ酢酸(10 ml)の混合物を室温で3 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、メタノール-ジイソプロピルエーテルから再結晶して標記化合物(0.17 g, 67 %)を得た。

5 融点 250 ℃ (分解)

10

IR (KBr): 3069, 1770, 1624, 1601, 1529, 1479, 1427, 1415, 1352, 1238, 1082, 831, 790 cm⁻¹

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 4. 89 (2H, s), 7. 50 (1H, dd, J=2. 8, 8. 8 Hz), 7. 72-7. 78 (2H, m), 7. 88 (1H, d, J=8. 8 Hz), 8. 10 (1H, m), 8. 35 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 79 (1H, d, J=4. 5 Hz), 13. 16 (1H, br s).

元素分析値 C₁₅H₁₀N₂O₄Sとして 計算値 C, 57.32; H, 3.21; N, 8.91 実測値 C, 57.34; H, 2.95; N, 8.84

実施例124 tert-プチル 6-[[4-オキソ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチア 15 ジン-6-イル] オキシ] ヘキサノエート

6-ヒドロキシ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン(0.50 g, 1.9 mmol)、6-プロモヘキサン酸 tert-プチル (1.25 g, 4.9 mmol)、炭酸カリウム (0.54 g, 3.9 mmol)及びDMF (10 ml) の混合物を室温で24 時間かき混ぜた。反応混合物を水で希釈し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後、溶媒を留去した。得られた結晶を酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物(0.75 g, 90%)を得た。

融点 101. 2-102. 4 ℃

IR (KBr): 2937, 2868, 1726, 1658, 1537, 1467, 1342, 1278, 1236, 1151,

25 792 cm⁻¹

20

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1. 45 (9H, s), 1. 52 (2H, m), 1. 67 (2H, m), 1. 85 (2H, m),

2. 26 (2H, t, J=7. 2 Hz), 4. 12 (2H, t, J=6. 4 Hz), 7. 29 (1H, dd, J=2. 7, 8. 8 Hz), 7. 52-7. 55 (2H, m), 7. 91 (1H, m), 7. 99 (1H, d, J=2. 7 Hz), 8. 55 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 72 (1H, d, J=4. 7 Hz).

元素分析値 $C_{23}H_{26}N_2O_4S$ として 計算値 C, 64.77; H, 6.14; N, 6.57

5 実測値 C, 64.69; H, 5.98; N, 6.58

実施例125 6-[[4-オキソ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-6-イル] オキシ] ヘキサン酸

$$HO_2C$$

10 tert-ブチル 6-[[4-オキソ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-6-イル] オキシ] ヘキサノエート (0.80 g, 1.8 mmol) 及びトリフロロ酢酸 (10 ml) の混合 物を氷冷下1 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、ジイソプロピルエーテルから結晶化させ、標記化合物 (0.69 g, 約100 %) を得た。

融点 205.4-206.3 ℃

15 IR (KBr): 3057, 2947, 1711, 1643, 1603, 1523, 1467, 1290, 1236, 1059, 802 cm⁻¹

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1. 47 (2H, m), 1. 59 (2H, m), 1. 77 (2H, m), 2. 25 (2H, t, J=7. 2 Hz), 4. 11 (2H, t, J=6. 4 Hz), 7. 45 (1H, dd, J=2. 8, 8. 8 Hz), 7. 72-7. 85 (3H, m), 8. 10 (1H, m), 8. 35 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 79 (1H, d,

20 J=4. 7 Hz), 12.00 (1H, br s).

元素分析値 $C_{19}H_{18}N_2O_4S \cdot 0.25H_2O$ として 計算値 C, 60.87; H, 4.97; N, 7.47 実測値 C, 60.75; H, 4.96; N, 7.38

参考例25 2-シアノ-6-エチルチオピリジン

25

エチルメルカプタン (0.49 g, 7.9 mmol) をテトラヒドロフラン (100 ml) に溶解し、水素化ナトリウム (60 % 油性、0.35 g, 8.7 mmol) に滴下した。室温で1 時間かき混ぜた後、2-クロロー6-シアノピリジン (1.00 g, 7.2 mmol) のテトラヒドロフラン (10 ml) 溶液を加え、室温で18 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、水で希釈して酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、減圧下に溶媒を留去して標記化合物 (1.02 g, 86 %) を油状物として得た。IR (KBr): 2233, 1576, 1469, 1425, 1267, 1157, 1143, 978, 856, 794 cm⁻¹. 「H-NMR (CDC1₃) る: 1.38 (3H, t, J=7.4 Hz), 3.20 (2H, q, J=7.3 Hz), 7.28-7.36 (2H, m), 7.55 (1H, t, J=7.6 Hz).

10

15

実施例126 2-[6-(エチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (1.21 g, 7.2 mmol)、2-シアノ-6-エチルチオピリジン (1.02 g, 6.2 mmol)、トリエチルアミン (1.5 ml, 10.8 mmol)及びトルエン(30 ml)の混合物を48 時間加熱還流した。減圧下に濃縮後、析出した結晶をエタノールから再結晶して標記化合物(0.26 g, 14%)を得た。

融点 161.3-162.0 ℃

IR (KBr): 1653, 1574, 1525, 1423, 1298, 1284, 1234, 1153, 1124, 1095, 981, 812, 725 cm⁻¹

20 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1.51 (3H, t, J=7.4 Hz), 3.34 (2H, q, J=7.3 Hz), 7:35-7.38 (1H, m), 7.61-7.69 (4H, m), 8.18-8.21 (1H, m), 8.53-8.57 (1H, m). 元素分析値 C₁₅H₁₂N₂OS₂として 計算値 C, 59.97; H, 4.03; N, 9.33 実測値 C, 60.05; H, 3.85; N, 9.30

25 参考例26 2-シアノ-6-イソプロピルチオピリジン

5

イソプロピルメルカプタン (0.60 g, 7.9 mmol) をテトラヒドロフラン (100 ml) に溶解し、水素化ナトリウム (60 % 油性、0.35 g, 8.7 mmol) に滴下した。室温で1 時間かき混ぜた後、2-クロロ-6-シアノピリジン (1.00 g, 7.2 mmol) のテトラヒドロフラン (10 ml) 溶液を加え、室温で18 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、水で希釈して酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、減圧下に溶媒を留去して標記化合物 (1.40 g, 約100 %) を油状物として得た。

IR (KBr): 2233, 1577, 1547, 1425, 1365, 1159, 1143, 1075, 1055, 978, 856, 794 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 41 (6H, d, J=6. 8 Hz), 4. 00-4. 15 (1H, m), 7. 28-7. 35 (2H, m), 7. 54 (1H, t, J=7. 5 H).

実施例127 2-[6-(イソプロピルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-15 4-オン

チオサリチル酸メチル (1.21 g, 7.2 mmol)、2-シアノ-6-イソプロピルチオピリジン(1.40 g, 7.9 mmol)、トリエチルアミン (1.5 ml, 10.8 mmol)及びトルエン(30 ml)の混合物を48 時間加熱還流した。減圧下に濃縮後、析出した結晶を酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物(0.24 g, 10%)を得た。

融点 185.4-185.8 ℃

20

IR (KBr): 1658, 1570, 1535, 1429, 1294, 1232, 1141, 1093, 985, 912, 744 cm⁻¹

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 54 (6H, d, J=6. 8 Hz), 4. 14-4. 23 (1H, m), 7. 34 (1H, d, J=8. 0 Hz), 7. 60-7. 71 (4H, m), 8. 20 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 54-8. 57 (1H, m).

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

147

元素分析値 $C_{16}H_{14}N_2OS_2$ として 計算値 C, 61.12; H, 4.49; N, 8.91 実測値 C, 61.02; H, 4.56; N, 8.91

参考例27 2-シアノ-6-tert-ブチルチオピリジン

5 NC N S M

tert-ブチルメルカプタン (0.72 g, 7.9 mmol) をテトラヒドロフラン (100 ml) に溶解し、水素化ナトリウム (60 % 油性、0.35 g, 8.7 mmol) に滴下した。室温で1 時間かき混ぜた後、2-クロロ-6-シアノピリジン (1.00 g, 7.2 mmol) のテトラヒドロフラン (10 ml) 溶液を加え、室温で18 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、水で希釈して酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、減圧下に溶媒を留去して標記化合物 (1.19 g, 86 %) を油状物として得た。IR (KBr): 2235, 1574, 1549, 1421, 1361, 1159, 1143, 978, 854, 794 cm⁻¹. ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1.59 (9H, s), 7.31-7.38 (2H, m), 7.54 (1H, t, J=7.7 Hz).

15

10

実施例128 2-[6-(tert-ブチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (1.21 g, 7.2 mmol)、2-シアノ-6-tert-ブチルチオピ 20 リジン (1.19 g, 6.2 mmol)、トリエチルアミン (1.5 ml, 10.8 mmol)及び トルエン (30 ml) の混合物を48 時間加熱還流した。減圧下に濃縮後、析出した結晶を 酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0.15 g, 7 %) を得た。

融点 152.9-153.8 ℃

IR (KBr): 1660, 1570, 1531, 1427, 1294, 1232, 1136, 1093, 964, 798 cm⁻¹ 25 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1.71 (9H, s), 7.39 (1H, d, J=7.8 Hz), 7.62-7.69 (4H, m), 8.26 (1H, d, J=7.4 Hz), 8.54-8.57 (1H, m). 元素分析値 C₁₇H₁₆N₂OS₂として 計算値 C, 62.16; H, 4.91; N, 8.53 実測値 C, 62.07; H, 5.05; N, 8.51

5 参考例28 2-シアノ-6-ペンチルチオピリジン

ペンチルメルカプタン (0.83 g, 7.9 mmol) をテトラヒドロフラン (100 ml) に溶解し、水素化ナトリウム (60 % 油性、0.35 g, 8.7 mmol) に滴下した。室温で1時間かき混ぜた後、2-クロロ-6-シアノピリジン (1.00 g, 7.2 mmol) のテトラヒドロフラン (10 ml) 溶液を加え、室温で18時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、水で希釈して酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、減圧下に溶媒を留去して標記化合物 (1.48 g, 約100 %) を油状物として得た。

IR (KBr): 2235, 1574, 1549, 1454, 1427, 1159, 978, 858, 794 cm⁻¹.

15

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 0.92 (3H, t, J=7.0 hz), 1.38-1.44 (2H, m), 1.69-1.74 (2H, m), 3.18 (2H, t, J=7.2 Hz), 7.28-7.35 (2H, m), 7.54 (1H, t, J=7.6 Hz).

実施例129 2-[6-(ペンチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オ 20 ン

チオサリチル酸メチル (1.21 g, 7.2 mmol)、2-シアノ-6-ペンチルチオピリジン (1.48 g, 7.2 mmol)、トリエチルアミン (1.5 ml, 10.8 mmol)及び トルエン (30 ml)の混合物を48 時間加熱還流した。減圧下に濃縮後、析出した結晶を酢酸 エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (1.09 g, 44 %)を得た。

融点 105.0-105.1 ℃

IR (KBr): 1658, 1572, 1552, 1537, 1431, 1294, 1234, 1145, 1093, 968 cm⁻¹ lH-NMR (CDCl₃) δ: 0.95 (3H, t, J=7.2 Hz), 1.36-1.52 (2H, m), 1.54-1.59 (2H, m), 1.81-1.91 (2H, m), 3.31 (3H, t, J=7.5 Hz), 7.37 (1H, d, J=8.0 Hz), 7.58-7.71 (4H, m), 8.19 (1H, d, J=7.5 Hz), 8.54-8.57 (1H, m). 元素分析値 C₁₈H₁₈N₂OS₂として 計算値 C, 63.13; H, 5.30; N, 8.18 実測値 C, 63.00; H, 5.42; N, 8.28

参考例29 2-シアノ-6-イソペンチルチオピリジン

15

25

イソペンチルメルカプタン (0.83 g, 7.9 mmol)をテトラヒドロフラン (100 ml) に溶解し、水素化ナトリウム (60 % 油性、0.35 g, 8.7 mmol) に滴下した。室温で1 時間かき混ぜた後、2-クロロ-6-シアノピリジン (1.00 g, 7.2 mmol) のテトラヒドロフラン (10 ml) 溶液を加え、室温で18 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、水で希釈して酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、減圧下に溶媒を留去して標記化合物 (1.48 g, 約100 %) を油状物として得た。

IR (KBr) : 2233, 1576, 1549, 1466, 1427, 1277, 1159, 1143, 1078, 978, 856, 794 $\rm cm^{-1}$.

20 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 0. 96 (6H, d, J=6. 5 Hz), 1. 55-1. 62 (2H, m), 1. 69-1. 76 (1H, m), 3. 16-3. 21 (2H, m), 7. 30-7. 35 (2H, m), 7. 54 (1H, t, J=7. 6 Hz).

実施例130 2-[6-(イソペンチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (1.21 g, 7.2 mmol)、2-シアノ-6-イソペンチルチオピリジン (1.48 g, 7.2 mmol)、トリエチルアミン (1.5 ml, 10.8 mmol)及びトルエン(30 ml)の混合物を48 時間加熱還流した。減圧下に濃縮後、析出した結晶を酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0.64 g, 26 %)を得た。

5 融点 103.4-105.1℃

IR (KBr): 1660, 1570, 1531, 1429, 1294, 1232, 1147, 1093, 1062, 1028, 985, 968, 798 cm⁻¹

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 03 (6H, d, J=6.5 Hz), 1. 71-1. 80 (2H, m), 1. 82-1. 91 (1H, m), 3. 30-3. 35 (2H, m), 7. 37 (1H, d, J=8.1 Hz), 7. 57-7. 69 (4H, m),

10 8. 18-8. 20 (1H, m), 8. 54-8. 57 (1H, m).

元素分析値 $C_{18}H_{18}N_2OS_2$ として 計算値 C, 63.13; H, 5.30; N, 8.18 実測値 C, 62.95; H, 5.08; N, 8.16

参考例30 2-シアノ-6-(2-フェネチルチオ) ピリジン

15

20

2-フェネチルメルカプタン (1.10 g, 7.9 mmol)をテトラヒドロフラン (100 ml) に溶解し、水素化ナトリウム (60 % 油性、0.35 g, 8.7 mmol) に滴下した。室温で1 時間かき混ぜた後、2-クロロ-6-シアノピリジン (1.00 g, 7.2 mmol) のテトラヒドロフラン (10 ml) 溶液を加え、室温で18 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、水で希釈して酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、減圧下に溶媒を留去して標記化合物 (1.74 g, 約100 %) を油状物として得た。

IR (KBr): 2233, 1574, 1549, 1494, 1427, 1159, 1143, 978, 912, 856, 794 $\rm cm^{-1}$.

25 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 2.98-3.03 (2H, m), 3.40-3.45 (2H, m), 7.24-7.36 (7H, m), 7.54 (1H, t, J=7.9 Hz).

実施例131 2-[6-(2-フェネチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-

151

4-オン

チオサリチル酸メチル (1.21 g, 7.2 mmol)、2-シアノ-6-(2-フェネチルチオピリジン (1.74 g, 7.2 mmol)、トリエチルアミン (1.5 ml, 10.8 mmol)及びトルエン(30 ml)の混合物を48 時間加熱還流した。減圧下に濃縮後、析出した結晶をエタノールから再結晶して標記化合物(1.00 g, 37 %)を得た。

融点 167. 1-168. 4 ℃

IR (KBr): 1658, 1570, 1531, 1429, 1296, 1234, 1145, 1093, 1062, 1028, 985, 966, 744 cm⁻¹

10 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 3. 14-3. 19 (2H, m), 3. 57-3. 62 (2H, m), 7. 25-7. 40 (6H, m), 7. 51-7. 52 (1H, m), 7. 62-7. 770 (3H, m), 8. 20-8. 23 (1H, m), 8. 53-8. 57 (1H, m).

元素分析値 C₂₁H₁₆N₂OS₂として 計算値 C, 66.99; H, 4.28; N, 7.44 実測値 C, 67.11; H, 4.18; N, 7.38

15

参考例31 2-シアノ-6-ピリジルチオ酢酸メチル

チオグリコール酸メチル (0.80 g, 7.5 mmol)をテトラヒドロフラン(50 ml)に 溶解し、水素化ナトリウム(60 % 油性、0.30 g, 7.5 mmol)に滴下した。室温で1 時間かき混ぜた後、2-クロロ-6-シアノピリジン(0.70 g, 5.0 mmol)のテトラヒドロフラン(10 ml)溶液を加え、室温で18 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、水で希釈して酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、減圧下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(2:1, v/v)の溶出部から標記化合物(0.20 g.

13 %)を得た。

IR (KBr): 2235, 1730, 1572, 1554, 1518, 1504, 1433, 1141, 912, 746 cm⁻¹. 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 79 (3H, s), 3. 98 (2H, s), 7. 38-7. 43 (2H, m), 7. 82 (1H, t, J=7. 9 Hz).

5

実施例 1 3 2 [[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピリジル] チオ] 酢酸メチル

チオサリチル酸メチル (0.11 g, 0.67 mmol)、2-シアノ-6-ピリジルチオ酢酸 10 メチル (0.14 g, 0.67 mmol)、トリエチルアミン (0.14 ml, 1.00 mmol)及び トルエン(20 ml)の混合物を48 時間加熱還流した。減圧下に濃縮後、析出した結晶をメタノールから再結晶して標記化合物(0.04 g, 17 %)を得た。

融点 117.1 ℃ (分解)

IR (KBr): 1738, 1658, 1572, 1537, 1433, 1296, 1234, 1143, 1095, 912, 744 cm⁻¹

 1 H-NMR(CDC1₃) δ : 3.81(3H, s), 4.14(2H, s), 7.46(1H, d, J=8.0 Hz), 7.58-7.75(4H, m), 8.26(1H, d, J=7.6 Hz), 8.54-8.56(1H, m). 元素分析値 $C_{16}H_{12}N_2O_3S_2$ として 計算値 C, 55.80; H, 3.51; N, 8.13 実測値 C, 55.51; H, 3.51; N, 7.98

20

15

参考例32 2-シアノ-6-[2-(N, N-ジメチルアミノ) エチル] チオピリジン

2-ジメチルアミノエタンチオール (0.71 g, 5.0 mmol)をテトラヒドロフラン (100 ml)に溶解し、水素化ナトリウム(60 % 油性、0.44 g, 11.0 mmol)に滴下した。室温で1 時間かき混ぜた後、2-クロロ-6-シアノピリジン(0.70 g, 5.0

mmo1)のテトラヒドロフラン(10 ml)溶液を加え、室温で18 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮し、水で希釈して酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、減圧下に溶媒を留去して標記化合物(0.49 g, 47 %)を得た。

5 IR (KBr): 2233, 1576, 1549, 1456, 1425, 1143, 794 cm⁻¹. 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 32 (6H, s), 2. 63 (2H, t, J=7. 0 Hz), 3. 33 (2H, t, J=7. 1 Hz), 7. 33-7. 36 (2H, m), 7. 55 (1H, t, J=7. 9 Hz).

実施例133 2-{[6-[2-(N, N-ジメチルアミノ) エチル] チオ]-2-ピリジル}-4H-10 1,3-ベンゾチアジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (0.40 g, 2.4 mmol)、2-シアノ-6-[2-(N, N-ジメチルアミノ) エチル] チオピリジン (0.49 g, 2.4 mmol)、トリエチルアミン (0.50 ml, 3.6 mmol) 及び トルエン (30 ml) の混合物を48 時間加熱還流した。減圧下に濃縮後、カラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール (2:1, v/v) で溶出した。得られた結晶を酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0.19 g, 23 %) を得た。

融点 154.8 ℃ (分解)

15

25

IR (KBr): 1655, 1570, 1527, 1431, 1296, 1234, 1095, 985, 912, 744 cm⁻¹
20 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 2. 35 (6H, s), 2. 77 (2H, t, J=7. 0 Hz), 3. 47 (2H, t, J=7. 3 Hz), 7. 39 (1H, d, J=8. 0 Hz), 7. 58-7. 71 (4H, m), 8. 19-8. 22 (1H, m), 8. 53- 2 8. 56 (1H, m).

元素分析値 C₁₇H₁₇N₃OS₂として 計算値 C, 59.45; H, 4.99; N, 12.23 実測値 C, 59.06; H, 4.81; N, 12.04

参考例33 2-シアノ-6-エトキシピリジン

2-クロロ-6-シアノピリジン(1.00 g, 7.2 mmol)及びナトリウムエトキシド (0.54 g, 7.9 mmol)の混合物をテトラヒドロフラン(100 ml)中で18 時間加熱還流した。反応混合物を減圧下に濃縮し、氷水を加えて希釈し酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、減圧下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(5:1, v/v)の

IR (KBr): 2235, 1608, 1589, 1564, 1448, 1389, 1334, 1275, 1209, 1163, 1111, 1037, 987, 806 cm⁻¹.

10 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 39 (3H, t, J=7. 1 Hz), 4. 39 (2H, q, J=7. 1 Hz), 6. 93 (1H, d, J=8. 4 Hz), 7. 25-7. 28 (1H, m), 7. 61-7. 66 (1H, m).

溶出部から標記化合物 (0.15 g, 14 %) を得た。

実施例134 2-(6-エトキシ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

15 チオサリチル酸メチル (0.17 g, 1.0 mmol)、2-シアノ-6-エトキシピリジン (0.15 g, 1.0 mmol)、トリエチルアミン (0.21 ml, 1.5 mmol)及び トルエン (30 ml) の混合物を48 時間加熱還流した。減圧下に濃縮後、カラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v)で溶出した。得られた結晶を酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0.04 g, 14 %) を得た。

20 融点 179.5-180.0 ℃

25

IR (KBr): 1651, 1593, 1574, 1523, 1440, 1383, 1332, 1294, 1273, 1238, 1095, 1032, 985, 814, 744 cm⁻¹

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 50 (3H, t, J=7. 0 Hz), 4. 54 (2H, q, J=7. 0 Hz), 6. 95-6. 98 (1H, m), 7. 59-7. 68 (1H, m), 7. 75 (1H, t, J=7. 4 Hz), 8. 11-8. 14 (1H, m), 8. 53-8. 57 (1H, m).

Fab-MS m/z 285.

実施例135 4-オキソ-2-(2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-7-カルボン酸

5 2-メルカプトテレフタル酸 (2.0 g, 10 mmo1)、2-シアノピリジン (1.3 g, 11 mmo1)、ピリジン (10 ml) の混合物を8 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶を ろ取し、メタノール-ジイソプロピルエーテルから再結晶して標記化合物 (1.22 g, 42 %) を得た。

融点 294.7-295.1 ℃

10 IR (KBr): 3049, 2665, 2552, 1732, 1697, 1662, 1566, 1535, 1307, 1278, 1236, 736 cm⁻¹

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 7. 77 (1H, m), 8. 09-8. 17 (2H, m), 8. 34-8. 44 (3H, m), 8. 82 (1H, d, J=4. 5 Hz), 13. 20 (1H, br s).

元素分析値 C₁₄H₈N₂O₃S・1. 25H₂Oとして 計算値 C, 54. 81; H, 3. 45; N, 9. 13 15 実測値 C, 55. 02; H, 3. 36; N, 9. 31

実施例136 2-(6-メチル-2-ピリジル)-4H-1,3-ペンゾチアジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (0.85 g, 5.1 mmol)、2-シアノ-6-メチルピリジン (0.60 g, 5.1 mmol)、トリエチルアミン (1.10 ml, 7.9 mmol)及び トルエン (1.1 ml)の混合物を9 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、エタノールから再結晶して標記化合物 (0.71 g, 55 %)を得た。

融点 169.8-170.3 ℃

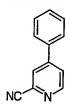
IR (KBr): 1651, 1591, 1572, 1531, 1300 cm⁻¹

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 69 (3H, s), 7. 39 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 60-7. 71 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 55 (1H, d, J=7. 2 Hz).

元素分析値 C₁₄H₁₀N₂OSとして 計算値 C, 66.12; H, 3.96; N, 11.02

5 実測値 C, 65.88; H, 3.69; N, 11.20

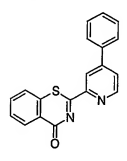
参考例34 2-シアノ-4-フェニルピリジン



4-フェニルピリジン N-オキシド (3.13 g, 18.3 mmol)をニトロエタン (30 ml) に溶解し、トリメチルシリルシアニド (2.0 g, 20.2 mmol)及びN, N-ジメチルカルパモイルクロリド (1.7 ml, 18.5 mmol)を加えた。反応混合物を室温で45時間かき混ぜた後、減圧下に濃縮した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。得られた結晶をろ取し、ジイソプロピルエーテルで洗浄し、乾燥して標記化6物 (2.87 g, 89 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 47-7. 65 (5H, m), 7. 72 (1H, dd, J=1. 8, 5. 2 Hz), 7. 91 (1H, s), 8. 75 (1H, d, J=5. 1 Hz).

実施例137 2-(4-フェニル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン



20

チオサリチル酸メチル (1.00 g, 5.9 mmol)、2-シアノ-4-フェニルピリジン

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

157

(1.10 g, 5.9 mmol)、トリエチルアミン (1.30 ml, 9.0 mmol)及び トルエン (2.5 ml)の混合物を20 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、エタノールから再結晶して標記化合物 (0.99 g, 53 %) を得た。

融点 164.4-164.7 ℃

5 IR (KBr): 1655, 1570, 1533, 1296, 1283 cm⁻¹ 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 48-7. 78 (9H, m), 8. 57 (1H, dd, J=2. 0, 7. 2 Hz), 8. 77 (1H, d, J=5. 1 Hz), 8. 80 (1H, s).

元素分析値 $C_{19}H_{12}N_2OS$ として 計算値 C, 72. 13; H, 3. 82; N, 8. 85 実測値 C, 72. 14; H, 3. 82; N, 9. 06

10

参考例35 2-シアノ-4-メチルピリジン



4-メチルピリジン N-オキシド (2.0 g, 18.3 mmol)をニトロエタン (25 ml) に溶解し、トリメチルシリルシアニド (2.0 g, 20.2 mmol) 及びN, N-ジメチルカルバ モイルクロリド (1.7 ml, 18.5 mmol)を加えた。反応混合物を室温で5日かき混ぜた後、減圧下に濃縮した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。得られた結晶をろ取し、ジイソプロピルエーテルで洗浄し、乾燥して標記化合物 (0.91 g, 42 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 43 (3H, s), 7. 33 (1H, d, J=5. 1 Hz), 7. 53 (1H, s), 8. 57 (1H, d, J=4. 8 Hz).

実施例138 2- (4-メチル-2-ピリジル) -4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (1.15 g, 6.8 mmol)、2-シアノ-4-メチルピリジン (0.81 g, 6.8 mmol)、トリエチルアミン (1.50 ml, 10.8 mmol)及び トルエン (2.0 ml)の混合物を8 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、エタノールから再結晶して標記化合物(1.11 g, 64 %)を得た。

融点 199.7-199.9 ℃

IR (KBr): 1659, 1574, 1537, 1300, 1281 cm⁻¹ 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 48 (3H, s), 7. 36 (1H, d, J=4. 2 Hz), 7. 60-7. 72 (3H, m), 8. 41 (1H, s), 8. 54-8. 60 (2H, m).

10 元素分析値 C₁₄H₁₀N₂OSとして 計算値 C, 66.12; H, 3.96; N, 11.02 実測値 C, 66.11; H, 3.70; N, 11.29

参考例36 2-(6-クロロ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

融点 224.3-225.0 ℃

20 IR (KBr): 1664, 1535, 1429, 1298 cm⁻¹ 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 7.51-7.74 (4H, m), 7.88 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.48 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.55 (1H, d, J=7.8 Hz).

元素分析値 $C_{13}H_7N_2OSC1$ として 計算値 C, 56.83; H, 2.57; N, 10.20 実測値 C, 56.80; H, 2.38; N, 10.24

参考例37 5,6,7,8-テトラヒドロキノリン N-オキシド



5

10

5, 6, 7, 8-テトラヒドロキノリン (3.0 g, 22.5 mmol)を酢酸エチル (15 ml) に溶解し、3-クロロ過安息香酸 (約70 %含有, 5.6 g, 22.5 mmol)を加えた。反応混合物を室温で2日かき混ぜた後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-エタノール (5:1, v/v) の溶出部から標記化合物 (3.4 g, 97 %)を得た。「H-NMR (CDCl₃) δ: 1.73-1.95 (4H, m), 2.77 (2H, t, J=6.0 Hz), 2.95 (2H, t, J=6.0 Hz), 6.98-7.06 (2H, m), 8.14 (1H, d, J=5.4 Hz).

参考例38 2-シアノ-5, 6, 7, 8-テトラヒドロキノリン

5, 6, 7, 8-テトラヒドロキノリン N-オキシド (3.0 g, 19.1 mmol)を二トロエタン (30 ml)に溶解し、トリメチルシリルシアニド (2.1 g, 21.0 mmol)及びN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (2.1 g, 19.1 mmol)を加えた。反応混合物を室温で3日かき混ぜた後、減圧下に濃縮した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, ν/ν)の溶出部から標記化合物 (0.52 g, 17 %)を得た。
「H-NMR (CDC1₃) δ:1.80-1.96 (4H, m), 2.84 (2H, t, J=6.0 Hz), 2.95 (2H, t, J=6.0 Hz), 7.40-7.48 (2H, m).

25 実施例139 2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-2-キノリル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-

160

4-オン

チオサリチル酸メチル (0.43 g, 2.5 mmol)、2-シアノ-5,6,7,8-テトラヒドロキノリン (0.40g, 2.5 mmol)、トリエチルアミン (0.50 ml, 3.8 mmol)及びトルエン (2.0 ml)の混合物を17 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、エタノールから再結晶して標記化合物 (0.22 g, 30 %) を得た。

融点 232.3-232.8 ℃

IR (KBr): 1659, 1568, 1452, 1421, 1264 cm⁻¹

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.83-2.00 (4H, m), 2.88 (2H, t, J=6.0 Hz), 3.04 (2H, t, J=6.3 Hz), 7.54-7.67 (4H, m), 8.26 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.55 (1H, d, J=7.0 Hz).

元素分析値 $C_{17}H_{14}N_2OS$ として 計算値 C, 69.36; H, 4.79; N, 9.52 実測値 C, 69.32; H, 4.89; N, 9.65

15 参考例39 2-シアノ-6-エチルピリジン

20

25

2-エチルピリジン N-オキシド (3.0 g, 24.4 mmol)を二トロエタン (30 ml)に溶解し、トリメチルシリルシアニド (2.4 g, 24.0 mmol)及びN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (2.4 g, 21.9 mmol)を加えた。反応混合物を室温で3日かき混ぜた後、減圧下に濃縮した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(2:1, v/v)の溶出部から標記化合物 (1.0 g, 31 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 32 (3H, t, J=7. 5 Hz), 2. 87 (2H, q, J=7. 5 Hz), 7. 38 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 52 (1H, d, J=7. 5 Hz), 7. 73 (1H, t, J=7. 8 Hz).

実施例140 2-(6-エチル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

チオサリチル酸メチル (1.3 g, 7.5 mmol)、2-シアノ-6-エチルピリジン (0.99g, 7.5 mmol)、トリエチルアミン (1.60 ml, 11.5 mmol)及びトルエン (6.0 ml)の混合物を16 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、エタノールから再結晶して標記化合物 (0.45 g, 22 %)を得た。

融点 150.5-150.9 ℃

IR (KBr): 1653, 1572, 1533, 1439, 1306 cm⁻¹

10 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1. 42 (3H, t, J=4. 6 Hz), 2. 95 (2H, q, J=7. 6 Hz), 7. 39 (1H, d, J=7. 7 Hz), 7. 59–7. 70 (3H, m), 7. 80 (1H, t, J=7. 7 Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 56 (1H, d, J=5. 4 Hz).

元素分析値 $C_{15}H_{12}N_2OS$ として 計算値 C, 67.14; H, 4.51; N, 10.44 実測値 C, 67.02; H, 4.42; N, 10.35

15

5

参考例 40 tert-ブチル 2-シアノ-4-カルバメート



4-tert-ブトキシカルボニルアミノピリジン N-オキシド (4.9 g, 23.1 mmol) をニトロエタン (60 ml)に溶解し、トリメチルシリルシアニド (2.5 g, 25.4 mmol)及びN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (2.5 g, 23.2 mmol)を加えた。反応混合物を室温で3日かき混ぜた後、減圧下に濃縮した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v)の溶出部から標記化合物 (1.7 g, 33 %)を

得た。

10

 1 H-NMR (CDCI $_{3}$) δ : 1. 54 (9H, s), 6. 92 (1H, br s), 7. 43 (1H, d, J=5. 4 Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 49 (1H, d, J=5. 7 Hz).

5 実施例 1 4 1 tert-プチル 2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジルカルバメート

チオサリチル酸メチル (0.61 g, 3.7 mmol)、4-tert-ブトキシカルボニルアミノ-2-シアノピリジン (0.80 g, 3.7 mmol)、トリエチルアミン (0.80 ml, 5.7 mmol)及びトルエン (2.0 ml)の混合物を9 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、乾燥して標記化合物 (0.60 g, 49 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.54 (9H, s), 6.97 (1H, br s), 7.60-7.71 (3H, m), 8.01 (1H, d, J=3.3 Hz), 8.18 (1H, s), 8.54-8.57 (2H, m).

15 実施例142 2-(4-アミノ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

2-(4-tert-ブトキシカルボニルアミノ-2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン (100 mg, 0.28 mmol)を氷冷下トリフルオロ酢酸 (2.5 ml) に溶解し、5時間かき混ぜた。反応混合物にジイソプロピルエーテルを加え、析出した結晶を30 入取、ジエチルエーテルで洗浄した後乾燥して標記化合物 (109 mg, 60 %)を得た。

融点 207.6-207.9 ℃

IR (KBr): 3200, 3119, 1657, 1587, 1529 cm⁻¹

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 6.83 (1H, d, J=6.0 Hz), 7.61 (1H, s), 7.70-7.95 (3H, m), 8.17 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.37 (1H, d, J=7.8 Hz).

5 元素分析値 C₁₃H₂N₃OS・H₂Oとして 計算値 C, 46.45; H, 2.72; N, 10.56 実測値 C, 46.50; H, 2.86; N, 10.85

実施例143 2-(4-シアノ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

10 チオサリチル酸メチル (0.65 g, 3.9 mmol)、2,4-ジシアノピリジン (0.50 g, 3.9 mmol)、トリエチルアミン (0.81 ml, 5.8 mmol)及び トルエン(2.0 ml)の混合物を2.5 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、アセトン-クロロホルムから再結晶して標記化合物(0.54 g, 53 %)を得た。

融点 283.4-283.6 ℃

15 IR (KBr): 1655, 1589, 1570, 1529, 1460, 1396 cm⁻¹

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7.63-7.78 (4H, m), 8.57 (1H, d, J=7.5 Hz), 8.80 (1H, s), 8.93 (1H, d, J=4.8 Hz).

元素分析値 $C_{14}H_7N_3OS$ として 計算値 C, 63.38; H, 2.66; N, 15.84 実測値 C, 63.15; H, 2.58; N, 15.63

20

参考例41 6-シアノ-N, N-ジエチルニコチンアミド

3-ジエチルアミドピリジン N-オキシド (2.6 g, 13.5 mmol)をニトロエタン

(20 ml) に溶解し、トリメチルシリルシアニド (1.5 g, 14.8 mmol) 及びN, N-ジメチルカルパモイルクロリド (1.5 g, 14.1 mmol) を加えた。反応混合物を室温で16時間かき混ぜた後、減圧下に濃縮した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(1:1, v/v) の溶出部から標記化合物 (0.36 g, 16 %) を得た。
「H-NMR (CDC1₃) δ: 1.15-1.28 (6H, m), 3.24 (2H, m), 3.57 (2H, m), 7.75 (1H, d, J=7.8 Hz), 7.85 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.72 (1H, s).

10 実施例 1 4 4 N, N-ジエチル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-ニ コチンアミド

チオサリチル酸メチル (0.33 g, 2.0 mmol)、2-シアノ-5-ジエチルアミドピリジン (0.36 g, 1.8 mmol)、トリエチルアミン (0.40 ml, 2.9 mmol)及び トルエン(2.0 ml)の混合物を2.5 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、エタノールから再結晶して標記化合物 (0.34 g, 57 %)を得た。

融点 193, 2-193.3 ℃

20

IR (KBr): 1661, 1626, 1537, 1439, 1284 cm⁻¹

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1. 18-1. 29 (6H, m), 3. 31 (2H, m), 3. 60 (2H, m), 7. 60-7. 73 (3H, m), 7. 92 (1H, dd, J=1. 8, 8. 1 Hz), 8. 58 (2H, t, J=8. 4 Hz), 8. 75 (1H, s).

元素分析値 $C_{18}H_{17}N_3O_2S$ として 計算値 C, 63.70; H, 5.05; N, 12.38 実測値 C, 63.53; H, 4.97; N, 12.22

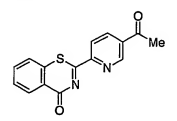
25 参考例42 5-アセチル-2-シアノピリジン

5

3-アセチルピリジン N-オキシド (2.0 g, 14.6 mmol)をニトロエタン (20 ml) に溶解し、トリメチルシリルシアニド (1.7 g, 16.7 mmol)及びN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (1.8 g, 16.7 mmol)を加えた。反応混合物を室温で16時間かき混ぜた後、減圧下に濃縮した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v)の溶出部から標記化合物 (0.40 g, 21 %)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 2. 67 (3H, s), 7. 83 (1H, d, J=8. 1 Hz), 8. 36 (1H, d, 10 J=8. 1 Hz), 9. 23 (1H, s).

実施例145 2-(5-アセチル-2-ピリジル)-4II-1、3-ベンゾチアジン-4-オン



チオサリチル酸メチル (0.51 g, 3.0 mmol)、3-アセチル-2-シアノピリジン (0.40 g, 2.7 mmol)、トリエチルアミン (0.61 ml, 4.4 mmol)及び トルエン (2.0 ml)の混合物を20 時間加熱還流した。冷後、析出した結晶をろ取し、アセトンから再結晶して標記化合物 (0.30 g, 38 %)を得た。

融点 276.3-276.7 ℃

IR (KBr): 1684, 1651, 1589, 1537 cm⁻¹

20 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 2.71 (3H, s), 7.63-7.75 (3H, m), 8.41 (1H, dd, J=1.8, 8.1 Hz), 8.56 (1H, d, J=8.4 Hz), 8.65 (1H, d, J=8.1 Hz), 9.25 (1H, s). 元素分析値 C₁₅H₁₀N₂O₂Sとして 計算値 C, 63.81; H, 3.57; N, 9.92 実測値 C, 63.67; H, 3.49; N, 9.75

実施例 1 4 6 [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピリジル] メタンスルホン酸メチル

•

2-(6-ヒドロキシメチル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.54 g, 2.0 mmol)及びトリエチルアミン (0.31 ml, 2.2 mmol)をテトラヒドロフラン (30 ml)に溶解し、氷冷下かき混ぜながら、メタンスルホニルクロリド (0.16 ml, 2.1 mmol)を滴下した。反応混合物を室温で3 時間かき混ぜた後、水で希釈してクロロホルムで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後減圧下に溶媒を留去した。得られた結晶をエタノールから再結晶して標記化合物 (0.64 g, 92 %)を得た。

融点 101.9-102..0 ℃

IR (KBr): 1653, 1591, 1570, 1531, 1439, 1348, 1300, 1277, 1170, 1022, 960, 806, 731 cm⁻¹

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 3. 16 (3H, s), 5. 46 (2H, s), 7. 61-7. 74 (4H, m), 7. 99 (1H, t, J=7. 9 Hz), 8. 53-8. 57 (2H, m).

元素分析値 $C_{15}H_{12}N_2O_4S_2$ として 計算値 C, 51.71; H, 3.47; N, 8.04 実測値 C, 51.88; H, 3.63; N, 8.23

参考例43 tert-ブチル (E)-3-(1-オキシド-2-ピリジル)-2-プロペノエート

20

15

tert-ブチル (E) -3-(2-ピリジル) -2-プロペノエート (2.05 g, 10.0 mmol) を 酢酸エチル (10 ml) に溶解し、3-クロロ過安息香酸 (約70 %含有, 2.35 g, 10.5 mmol) を加えて室温で終夜かき混ぜた。反応液をシリカゲル (100 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-エタノール (5:1, v/v) で溶

出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (2.14 g, 96 %)を得た。 IR (KBr): 2980, 1703, 1636, 1609, 1487, 1431, 1323, 1241, 1154 cm⁻¹. ¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.53 (9H, s), 6.87 (1H, d, J=16.1 Hz), 7.22-7.28 (2H, m), 7.52 (1H, m), 7.98 (1H, d, J=16.1 Hz), 8.27 (1H, m).

5

15

tert-ブチル (E)-3-(6-シアノ-2-ピリジル)-2-プロペノエート

tert-ブチル (E) -3-(1-オキシド-2-ピリジル) -2-プロペノエート(2.10 g, 9.5 mmol) をニトロエタン (10 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (1.88 g, 19.0 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (2.04 g, 19.0 10 mmol) を加えて室温で18時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層 を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶 媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサ ン-酢酸エチル (5:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (2.18 g, 約100 %)を得た。

IR (KBr): 2980, 2253, 1713, 1647, 1582, 1471, 1370, 1319, 1152 cm⁻¹. $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1.53 (9H, s), 6.93 (1H, d, J=15.6 Hz), 7.54 (1H, d, J=15.6 Hz), 7.57-7.64 (2H, m), 7.84 (1H, t, J=7.8 Hz).

実施例147 tert-ブチル (E)-3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イ 20 ル)-2-ピリジル]-2-プロペノエート

tert-プチル (E) -3-(6-シアノ-2-ピリジル) -2-プロペノエート (2.32 g, 10.1 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.86 g, 11.0 mmol) をトルエン (12 ml) に溶 解し、トリエチルアミン (1.63 g, 25.7 mmol) を加えて38時間加熱還流した。 反応液を濃縮後シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エ チル (5:2, v/v) で溶出して標記化合物 (0.78 g, 27 %)を白色結晶として得た。 融点 175.5-177.6 ℃

元素分析値 $C_{20}H_{18}N_2O_3S \cdot 0.25H_2O$ として 計算値 C, 64.76; H, 5.03; N, 7.55 実測値 C, 64.64; H, 4.74; N, 7.47

10

実施例148 (E) -3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピリジル]-2-プロペン酸

tert-ブチル (E) -3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピリジ ル] -2-プロペノエート (0.78 g, 2.0 mmol) を氷冷下、トリフルオロ酢酸 (4.0 ml) に溶解し、室温にゆっくり戻しながら1時間かき混ぜた。反応液を減圧下に 濃縮し、析出した結晶をメタノール-ジイソプロピルエーテルより再結晶して標 記化合物 (0.60 g, 97 %)を白色結晶として得た。

融点 115.6-115.7 ℃

20 IR (KBr): 3214, 1715, 1647, 1572, 1534, 1443, 1385, 1308, 1225, 1101, 972 cm⁻¹.

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 7. 05 (1H, d, J=15. 7 Hz), 7. 71-7. 77 (2H, m), 7. 85 (1H, m), 7. 99-8. 08 (2H, m), 8. 18 (1H, t, J=7. 7 Hz), 8. 33-8. 39 (2H, m).

元素分析値 C₁₆H₁₀N₂O₃S・0. 25H₂Oとして 計算値 C, 61. 04; H, 3. 36; N, 8. 90

25 実測値 C, 61.37; H, 3.17; N, 8.94

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

実施例149 2-[6-(エチルスルフィニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

2-[6-(エチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0. 10 g,

5 0.33 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸(約77 %含有, 0.075 g, 0.33 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.050 g, 47 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 181.5-182.1 ℃

10 IR (KBr): 1662, 1585, 1570, 1533, 1437, 1412, 1311, 1277, 1255, 1230, 1145, 1118, 1095, 1076, 1062, 993, 785, 758, 733 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 3 Hz), 3. 00-3. 12 (1H, m), 3. 25-3. 37 (1H, m), 7. 61-7. 74 (3H, m), 8. 16-8. 25 (2H, m), 8. 55-8. 61 (2H, m).

IR (KBr): 1658, 1572, 1537, 1439, 1296, 1249, 1053, 1028, 912, 746 cm⁻¹.

15 元素分析値 C₁₅H₁₂N₂O₂S₂として 計算値 C, 56.94; H, 3.82; N, 8.85 実測値 C, 56.88; H, 3.74; N, 8.83

実施例150 2-[6-(エチルスルホニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

20

25

2-[6-(エチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.10 g, 0.33 nmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸(約77 %含有, 0.15 g, 0.66 nmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.020 g, 19 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 201.5-203.0 ℃

IR (KBr): 1662, 1585, 1570, 1533, 1437, 1412, 1311, 1277, 1255, 1230, 1145, 1118, 1095, 1076, 1062, 993, 785, 758, 733 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 43 (3H, t, J=7. 4 Hz), 3. 57 (1H, q, J=7. 4 Hz), 7. 63-7. 76 (3H, m), 8. 21 (1H, t, J=7. 9 Hz), 8. 31-8. 34 (1H, m), 8. 55-8. 58 (1H, m), 8. 76-8. 78 (1H, m).

元素分析値 $C_{15}H_{12}N_2O_3S_2$ として 計算値 C, 54.20; H, 3.64; N, 8.43 実測値 C, 54.22; H, 3.63; N, 8.49

10 実施例 1 5 1 2-[6-(イソプロピルスルフィニル) -2-ピリジル] -4H-1, 3-ベンゾ チアジン-4-オン

2-[6-(イソプロピルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.09 g, 0.29 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 0.064 g, 0.29 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.056 g, 59 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 166.3-166.0 ℃

IR (KBr): 1666, 1572, 1537, 1435, 1298, 1246, 1298, 1246, 1095, 1055, 1028. 736 cm⁻¹.

 1 H-NMR(CDC1 $_3$) δ : 1. 11(3H, d, J=6.8 Hz), 1. 51(3H, d, J=7.0 Hz), 3. 27-3. 38(1H, m), 7. 61-7. 74(3H, m), 8. 15-8. 22(2H, m), 8. 55-8. 61(2H, m). 元素分析値 $C_{16}H_{14}N_2O_2S_2$ として 計算値 C, 58. 16; H, 4. 27; N, 8. 48 実測値 C, 58. 16; H, 4. 17; N, 8. 37

25

20

実施例 1 5 2 2-[6-(イソプロピルスルホニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチ アジン-4-オン 5

10

2-[6-(イソプロピルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.10 g, 0.32 mmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 0.14 g, 0.64 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.027 g, 25 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 205.0-206.0 ℃

IR (KBr): 1662, 1570, 1535, 1439, 1298, 1118, 1095, 1062, 993, 733 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 44 (6H, d, J=6. 9 Hz), 3. 87 (1H, q, J=6. 9 Hz), 7. 65
7. 74 (3H, m), 8. 20 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 31-8. 34 (1H, m), 8. 56-8. 58 (1H, m), 8. 75-8. 78 (1H, m).

元素分析値 $C_{16}H_{14}N_2O_3S_2$ として 計算値 C, 55.47; H, 4.07; N, 8.09 実測値 C, 55.27; H, 4.12; N, 8.00

15 実施例 1 5 3 2-[6-(tert-ブチルスルフィニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチ アジン-4-オン

2-[6-(tert-ブチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.15 g, 0.46 mmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 0.10 g, 0.46 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.12 g, 75 %)を白色結晶として得た。

融点 180.5 ℃ (分解)

IR (KBr): 1666, 1572, 1537, 1433, 1298, 1244, 1095, 1047, 736 cm⁻¹.

25 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1. 32 (9H, s), 7. 63-7. 71 (3H, m), 8. 14 (1H, t, J=7. 9)

Hz), 8.22-8.25 (1H, m), 8.55-8.62 (2H, m). 元素分析値 C₁₇H₁₆N₂O₂S₂として 計算値 C, 59.28; H, 4.68; N, 8.13 実測値 C, 59.14; H, 4.84; N, 8.17

5 実施例 1 5 4 2-[6-(tert-ブチルスルホニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチア ジン-4-オン

2-[6-(tert-ブチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.15 g, 0.46 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 0.21 g, 0.92 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.11 g, 67 %)を淡黄色結晶として得た。

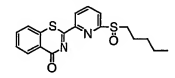
融点 233.6-234.7 ℃

IR (KBr): 1657, 1572, 1529, 1466, 1433, 1298, 1248, 1105, 1064, 993, 748 15 cm⁻¹.

 1 H-NMR(CDC1₃) δ : 1.52(9H, s), 7.64-7.75(3H, m), 8.19(1H, t, J=7.9 Hz), 8.33-8.35(1H, m), 8.55-8.58(1H, m), 8.76-8.79(1H, m). 元素分析値 $C_{17}H_{16}N_2O_3S_2$ として 計算値 C, 56.65; H, 4.47; N, 7.77 実測値 C, 56.71; H, 4.34; N, 7.83

20

実施例155 2-[6-(n-ペンチルスルフィニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチ アジン-4-オン



2-[6-(n-ペンチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.15 g, 0.44 mmo1) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸

(約77 %含有, 0.10 g, 0.46 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.075 g, 48 %)を白色結晶として得た。

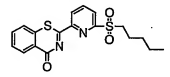
融点 146.0-147.0 ℃

5 IR (KBr): 1660, 1572, 1537, 1433, 1298, 1242, 1093, 1039, 1028, 991, 748 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 90 (3H, t, J=7. 0 Hz), 1. 33-1. 49 (5H, m), 1. 90-1. 99 (1H, m), 2. 97-3. 06 (1H, m), 3. 17-3. 27 (1H, m), 7. 61-7. 74 (3H, m), 8. 13-8. 26 (2H, m), 8. 58 (2H, t, J=8. 1 Hz).

10 元素分析値 C₁₈H₁₈N₂O₂S₂として 計算値 C, 60.31; H, 5.06; N, 7.81 実測値 C, 60.01; H, 5.01; N, 7.82

実施例 1 5 6 2-[6-(n-ペンチルスルホニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン



15

20

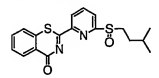
2-[6-(n-ペンチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.30 g, 0.88 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 0.39 g, 1.75 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.15 g, 44 %)を白色結晶として得た。

融点 160.0-161.0 ℃

IR (KBr): 1660, 1587, 1572, 1537, 1462, 1439, 1408, 1302, 1278, 1249, 1095, 1064, 1028, 993, 752 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 0.90 (3H, t, J=7.1 Hz), 1.32-1.51 (4H, m), 1.81-25 1.91 (2H, m), 3.50-3.55 (2H, m), 7.65-7.74 (3H, m), 8.21 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.30-8.33 (1H, m), 8.56-8.59 (1H, m), 8.75-8.78 (1H, m). 元素分析値 C₁₈H₁₈N₂O₃S₂として 計算値 C, 57.73; H, 4.84; N, 7.48 実測値 C, 57.75; H, 4.87; N, 7.51

実施例157 2-(6-イソアミルスルフィニル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチア ジン-4-オン



5

10

15

2-[6-(イソアミルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.15 g, 0.44 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 0.10 g, 0.46 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をヘキサン-酢酸エチルで洗浄して標記化合物 (0.15 g, 96 %)を淡黄色アモルファスとして得た。

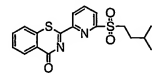
融点 59.5-61.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 94 (6H, t, J=6. 8 Hz), 1. 37-1. 47 (1H, m), 1. 74-1. 77 (1H, m), 1. 83-1. 91 (1H, m), 3. 01-3. 09 (1H, m), 3. 21-3. 29 (1H, m), 7. 61-7. 74 (3H, m), 8. 16 (2H, t, J=7. 8 Hz), 8. 24-8. 26 (1H, m), 8. 56-8. 61 (2H, m).

IR (KBr): 1666, 1591, 1572, 1537, 1437, 1300, 1246, 1126, 1095, 1049, 1030, 993, 743 cm⁻¹.

Fab Mass (M+1) =359.0 (理論値) =359.1

20 実施例158 2-(6-イソアミルスルホニル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジ ン-4-オン



2-(6-イソアミルチオ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.30 g, 0.88 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸(約 77 %含有, 0.39 g, 1.75 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて

室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記 化合物 (0.10 g, 31 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 145.5-147.0 ℃

IR (KBr): 1666, 1591, 1572, 1537, 1440, 1302, 1126, 1095, 1062, 1030, 995, 5 743 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 96 (6H, d, J=5. 8 Hz), 1. 71-1. 75 (2H, m), 3. 52-3. 57 (2H, m), 7. 63-7. 76 (3H, m), 8. 21 (1H, t, J=7. 7 Hz), 8. 30-8. 33 (1H, m), 8. 55-8. 59 (1H, m), 8. 77 (1H, d, J=7. 8 Hz).

元素分析値 C₁₈H₁₈N₂O₃S₂として 計算値 C, 57.73; H, 4.84; N, 7.48

10 実測値 C, 57.63; H, 4.86; N, 7.51

参考例45 2-ベンジルチオ-6-シアノピリジン

ベンジルメルカプタン (0.99 g, 7.94 mmol) と水素化ナトリウム (60%油性, 0.35 g, 8.66 mmol) をTHF (30 ml) に加えて室温で1時間攪拌した。反応液に 2-クロロ-6-シアノピリジン (1.00 g, 7.22 mmol) のTHF (10ml) 溶液を滴下し、室温で18時間攪拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去して標記化合物 (1.63 g, 100 %)を淡桃色油状物として得た。

20 IR (KBr): 2233, 1574, 1494, 1452, 1427, 1271, 1159, 1141, 912, 794 cm⁻¹. ¹H-NMR (CDCl₃) δ : 4. 42 (2H, s), 7. 25-7. 43 (7H, m), 7. 54 (1H, t, J=7. 9 Hz).

実施例159 2-(6-ベンジルチオ-2-ピリジル)-4H-1、3-ベンゾチアジン-4-オン

2-ベンジルチオ-6-シアノピリジン (1.63 g, 7.22 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.21 g, 7.22 mmol)をトルエン (30 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.52 ml, 10.8 mmol)を加えて48時間還流した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (1.03 g, 44 %)を淡黄色結晶として得た。

5 融点 227. 0-228.0 ℃

IR (KBr): 1651, 1572, 1537, 1431, 1302, 1288, 1234, 1147, 1097, 1066, 987, 972, 794 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 4. 62 (2H, s), 7. 25-7. 39 (4H, m), 7. 48-7. 51 (2H, m), 7. 60-7. 70 (4H, m), 8. 22-8. 24 (1H, m), 8. 54-8. 56 (1H, m).

10 元素分析値 C₂₀H₁₄N₂OS₂として 計算値 C, 66.27; H, 3.86; N, 7.73 実測値 C, 66.06; H, 3.92; N, 7.69

実施例160 2-(6-ベンジルスルフィニル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

15

20

2-(6-ベンジルチオ-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.18 g, 0.50 mmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸(約77 %含有, 0.11 g, 0.50 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.057 g, 30 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 208. 5-210.0 ℃

IR (KBr): 1660, 1572, 1537, 1435, 1298, 1246, 1095, 1051, 1030, 912, 733 cm^{-1} .

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 4. 22, 4. 47 (2H, q_{AB} , J=13. 2 Hz), 6. 99-7. 03 (2H, m),

25 7. 22-7. 26 (3H, m), 7. 67-7. 72 (3H, m), 7. 79-7. 82 (1H, m), 7. 97 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 53-8. 57 (2H, m).

元素分析値 $C_{20}H_{14}N_2O_2S_2 \cdot 0.25H_2O$ として 計算値 C, 62.73; H, 3.82; N, 7.31

実測値 C, 62.68; H, 3.88; N, 7.32

実施例161 2-[6-(ベンジルスルホニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジ ン-4-オン

5

10

25

2-[6-(ペンジルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ペンゾチアジン-4-オン (0.30 g, 0.83 mmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約70 %含有, 0.41 g, 1.66 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.10 g, 30 %)を淡黄色結晶として得た。

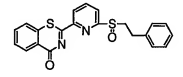
融点 217.0-218.0 ℃

IR (KBr): 1660, 1570, 1531, 1439, 1300, 1168, 1116, 1095, 1062, 1030, 993, 733 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDC1₂) δ : 4.79 (2H, s), 7.22-7.28 (5H, m), 7.70-7.76 (3H, m),

15 8.03-8.06 (2H, m), 8.58-8.60(1H, m), 8.70-8.73 (1H, m). 元素分析値 C₂₀H₁₄N₂O₃S₂として 計算値 C, 60.90; H, 3.58; N, 7.10 実測値 C, 60.78; H, 3.87; N, 7.22

実施例162 2-[6-(2-フェニルエチルスルフィニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベ 20 ンゾチアジン-4-オン



2-[6-(2-フェニルエチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.18 g, 0.48 mmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安 息香酸 (約77 %含有, 0.11 g, 0.48 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下 して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

178

晶して標記化合物 (0.14 g, 75 %) を淡黄色結晶として得た。

融点 164.5-165.5 ℃

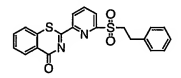
IR (KBr): 1664, 1572, 1537, 1433, 1298, 1246, 1095, 1049, 1030, 912, 746 cm⁻¹.

5 H-NMR (CDC1₃) δ: 2.89-2.94 (1H, m), 3.23-3.39 (2H, m), 3.48-3.53 (1H, m), 7.18-7.24 (5H, m), 7.63-7.72 (3H, m), 8.14 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.23-8.26 (1H, m), 8.55-8.59 (2H, m).

元素分析値 C₂₁H₁₆N₂O₂S₂として 計算値 C, 64.26; H, 4.11; N, 7.14 実測値 C, 63.99; H, 4.00; N, 7.07

10

実施例 1 6 3 2-[6-(2-フェニルエチル) スルホニル-2-ピリジル] -4H-1, 3-ベン ゾチアジン-4-オン



2-[6-(2-フェニルエチル) チオ-2-ピリジル] -4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.30 g, 0.80 mmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安 息香酸 (約70 %含有, 0.39 g, 1.59 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.014 g, 4%)を淡黄色結晶として得た。融点 161.5-163.5 ℃

20 IR (KBr): 1653, 1568, 1558, 1531, 1437, 1302, 1168, 1118, 1095, 1062, 1030, 993, 742 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 17-3. 23 (2H, m), 3. 84-3. 89 (2H, m), 7. 17-7. 33 (5H, m), 7. 61-7. 74 (3H, m), 8. 14 (1H, t, J=7. 7 Hz), 8. 23-8. 26 (1H, m), 8. 58 (1H, d, J=7. 5 Hz), 8. 71 (1H, d, J=7. 8 Hz).

25 元素分析値 C₂₁H₁₆N₂O₃S₂・0.5H₂Oとして 計算値 C, 60.41; H, 4.10; N, 6.70 実測値 C, 60.58; H, 4.06; N, 6.60

179

2-シアノ-6-(3-フェニルプロピルチオ) ピリジン

3-フェニルプロピルメルカプタン (1.21 g, 7.94 mmol) と水素化ナトリウム (60%含有, 0.35 g, 8.66 mmol) をTHF (30 ml) に加えて室温で1時間攪拌した。 反応液に2-クロロ-6-シアノピリジン (1.00 g, 7.22 mmol) のTHF (10ml) 溶液 を滴下し、室温で18時間攪拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を 飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去して標記化合 物 (1.84 g, 100 %) を淡黄色油状物として得た。

IR (KBr): 2233, 1693, 1576, 1556, 1494, 1485, 1452, 1427, 1377, 1278,

10 1143, 978, 796 cm⁻¹.

> $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 2.00-2.10 (2H, m), 2.77 (2H, t, J=7.3Hz), 3.18 (2H, t, J=7. 1Hz), 7. 16-7. 35 (5H, m), 7. 53 (1H, t, J=7. 6Hz).

実施例164 2-[6-(3-フェニルプロピルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチ アジン-4-オン 15

2-シアノ-6-(3-フェニルプロピルチオ) ピリジン (1.84 g, 7.22 mmol) とチオ サリチル酸メチル (1.21 g, 7.22 mmol)をトルエン (30 ml) に溶解し、トリエ チルアミン (1.52 ml. 10.8 mmol) を加えて48時間加熱還流した。溶媒を留去 し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (1.06 g, 38 %)を淡黄色結 晶として得た。

融点 192.5-194.0 ℃

20

IR (KBr): 1647, 1639, 1570, 1525, 1431, 1298, 1238, 1145, 1095, 1064, 985, 970, 742 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 14-2. 24 (2H, m), 2. 89 (2H, t, J=7. 4 Hz), 3. 35 (2H, t, 25

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

180

J=7. 4 Hz), 7. 22-7. 28 (5H, m), 7. 36-7. 39 (1H, m), 7. 57-7. 69 (1H, m), 8. 18-8. 21 (1H, m), 8. 54-8. 57 (1H, m).

元素分析値 $C_{22}H_{18}N_2OS_2$ として 計算値 C, 67.66; H, 4.65; N, 7.17 実測値 C, 67.58; H, 4.67; N, 7.21

5

実施例165 2-[6-[(3-フェニルプロピル)スルフィニル]-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

2-[6-[(3-フェニルプロピル)チオ]-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オ 10 ン (0. 20 g, 0. 50 mmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過 安息香酸 (約70 %含有, 0. 11 g, 0. 50 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴 下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再 結晶して標記化合物 (0. 063 g, 31 %)を淡黄色結晶として得た。

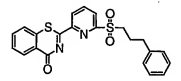
融点 164.5-165.5 ℃

15 IR (KBr): 1658, 1572, 1537, 1433, 1400, 1298, 1246, 1095, 1051, 1030, 912, 746 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 91-1. 96 (1H, m), 2. 31-2. 34 (1H, m), 2. 76-2. 85 (2H, m), 3. 01-3. 07 (1H, m), 3. 23-3. 31 (1H, m), 7. 13-7. 26 (5H, m), 7. 52-7. 75 (3H, m), 8. 12-8. 24 (2H, m), 8. 56-8. 59 (2H, m).

20 元素分析値 C₂₂H₁₈N₂O₂S₂・0.5H₂Oとして 計算値 C, 63.59; H, 4.61; N, 6.74 実測値 C, 63.33; H, 4.58; N, 6.78

実施例166 2-[6-[(3-フェニルプロピル)スルホニル]-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン



2-[6-[(3-フェニルプロピル) チオ]-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.30 g, 0.77 mmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約70 %含有, 0.38g, 1.54 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.063 g, 19 %)を白色結晶として得た。融点 149.5-151.0 ℃

IR (KBr): 1658, 1572, 1535, 1439, 1300, 1118, 1095, 1062, 993, 912, 746 cm⁻¹.

10 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 2. 15-2. 25 (2H, m), 2. 81 (2H, t, J=6. 4 Hz), 3. 50-3. 55 (2H, m), 7. 13-7. 16 (3H, m), 7. 22-7. 26 (3H, m), 7. 58-7. 61 (1H, m), 7. 68-7. 75 (2H, m), 8. 19 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 30 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 56-8. 59 (1H, m), 8. 75 (1H, d, J=7. 8 Hz).

元素分析値 C₂₂H₁₈N₂O₃S₂・0. 25H₂Oとして 計算値 C, 61. 88; H, 4. 36; N, 6. 56 15 実測値 C, 62. 01; H, 4. 25; N, 6. 60

実施例167 2-(6-メチルチオメチル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

20 [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メタンスルホネート (0.55 g, 1.58 nmol) をDMF (30 ml) に溶解し、これにナトリウム チオメトキシド (0.13 g, 1.74 nmol)を加えて70 ℃で3時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.35 g,

75 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 151.5-153.0 ℃

IR (KBr): 1658, 1589, 1572, 1531, 1439, 1300, 1277, 1234, 1095, 993, 744 cm^{-1} .

- 5 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 2.17 (3H, s), 3.90 (2H, s), 7.59 -7.74 (4H, m), 7.88 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.42 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.56 (1H, d, J=8.5 Hz). 元素分析値 C₁₅H₁₂N₂OS₂として 計算値 C, 59.97; H, 4.03; N, 9.33 実測値 C, 59.87; H, 3.94; N, 9.39
- 10 実施例 1 6 8 2-(6-メチルスルフィニルメチル-2-ピリジル) -4H-1, 3-ベンゾチ アジン-4-オン

2-(6-メチルチオメチル-2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン (0.10 g, 0.33 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約

15 77 %含有, 0.075 g, 0.33 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物を酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.052 g, 50 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 184.5-185.5 ℃

IR (KBr): 1651, 1568, 1531, 1454, 1435, 1298, 1278, 1234, 1095, 1028, 995, 20 744 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 68 (3H, s), 4. 21, 4. 32 (2H, q_{AB} , J=12. 8 Hz), 7. 59-7. 70 (4H, m), 7. 94 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 51-8. 57 (2H, m).

元素分析値 $C_{15}H_{12}N_2O_2S_2 \cdot 0.25H_2O$ として 計算値 C, 56.14; H, 3.92; N, 8.73 実測値 C, 56.43; H, 3.74; N, 8.86

25

実施例169 2-(6-メチルスルホニルメチル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチア ジン-4-オン

WO 03/020719

2-(6-メチルチオメチル-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.12 g, 0.40 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 0.18 g, 0.80 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.065 g, 49 %)を白色結晶として得た。

融点 230.5-231.5 ℃

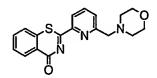
IR (KBr): 1655, 1570, 1533, 1439, 1302, 1114, 1097, 995, 738 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₂) δ : 3.05 (3H, s), 4.55 (2H, s), 7.60-7.74 (4H, m), 8.00

10 (1H, t, J=7.7 Hz), 8.54-8.59 (2H, m).

元素分析値 $C_{15}H_{12}N_2O_3S_2$ として 計算値 C, 54.20; H, 3.64; N, 8.43 実測値 C, 53.95; H, 3.62; N, 8.38

実施例170 2-[6-(4-モルホリノメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジ 15 ン-4-オン



[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メタンスルホネート (0.10 g, 0.29 mmol) をDMF (30 ml) に溶解し、これにトリエチルアミン (0.07 ml, 0.48 mmol) とモルホリン (0.028 g, 0.32 mmol)を加えて70 ℃で9時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.052 g, 53 %)を白色結晶として得た。

融点 191.8 ℃ (分解)

IR (KBr): 1660, 1591, 1572, 1537, 1439, 1294, 1267, 1234, 1114, 1097,

25 1066, 995, 738 cm⁻¹.

20

184

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2.59-2.62 (4H, m), 3.71-3.79 (4H, m), 3.81 (2H, s), 7.60-7.73 (4H, m), 7.88 (1H, t, J=7.7 Hz), 8.42 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.54-8.57 (1H, m).

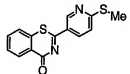
元素分析値 C₁₈H₁₇N₃O₂Sとして 計算値 C, 63.70; H, 5.05; N, 12.38 実測値 C, 63.96; H, 5.21; N, 12.14

参考例47 5-シアノ-2-メチルチオピリジン

2-クロロ-5-シアノピリジン (2.10 g, 15.1 mmol) とナトリウム チオメトキ 10 シド (1.16 g, 16.5 mmol) をTHF (30 ml) に加えて 9 時間還流した。反応液に 酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで 乾燥後、溶媒を留去して標記化合物 (2.26 g, 100 %)を淡黄色結晶として得た。 IR (KBr): 2229, 1585, 1533, 1460, 1363, 1113, 912, 742 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 59 (3H, s), 7. 24-7. 27 (1H, m), 7. 64-7. 67 (1H, m), 8. 66-8. 67 (1H, m).

実施例171 2-[6-(メチルチオ)-3-ピリジル]-4出-1,3-ベンゾチアジン-4-オン



15

25

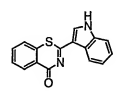
5-シアノ-2-メチルチオピリジン (2.26 g, 15.0 mmol) とチオサリチル酸メチ20 ル (5.05 g, 30.0 mmol)をトルエン (100 ml) に溶解し、トリエチルアミン (6.3 ml, 45.0 mmol)を加えて48時間還流した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (1.30 g, 31 %)を淡黄色結晶として得た。 融点 167.9-169.9 ℃

IR (KBr): 1658, 1581, 1571, 1516, 1460, 1439, 1361, 1288, 1263, 1236, 1155, 1122, 1095, 1062, 1032, 925, 736 cm⁻¹.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 2. 64 (3H, s), 7. 32 (1H, d, J=8. 6 Hz), 7. 54-7. 72 (3H,

m), 8. 28-8. 32 (1H, m), 8. 54 (1H, d, J=7.6 Hz), 9. 18 (1H, d, J=2.0 Hz). 元素分析値 C₁₄H₁₀N₂OS₂として 計算値 C, 58. 72; H, 3. 52; N, 9. 78 実測値 C, 58. 75; H, 3. 81; N, 9. 90

5 実施例172 2-(IH-インドール-3-イル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン



3-シアノインドール (1.00 g, 7.0 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.20 g, 7.0 mmol)をトルエン (10 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.5 ml, 10.4 mmol)を加えて24 時間加熱還流した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.38 g, 20 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 276.5-277.0 ℃

10

IR (KBr): 1626, 1591, 1516, 1493, 1454, 1439, 1356, 1329, 1300, 1261, 1242, 1143, 1107, 1086, 1068, 908, 817, 729 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 28-7. 31 (2H, m), 7. 53-7. 56 (1H, m), 7. 61-7. 66 (1H, m), 7. 71-7. 75 (2H, m), 8. 31 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 49-8. 51 (1H, m), 8. 55 (1H, d, J=3. 0 Hz), 12. 41 (1H, br s).

元素分析値 C₁₆H₁₀N₂OSとして 計算値 C, 69.04; H, 3.62; N, 10.06 実測値 C, 68.91; H, 3.78; N, 10.22

20 実施例173 tert-ブチル 3-[6-(7-メトキシ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノエート

2-メルカプト-4-メトキシ安息香酸 (1.26 g, 6.8 mmol) とtert-ブチル 3-(6-

シアノ-2-ピリジル)プロパノエート (1.21 g, 5.2 mmol) をピリジン (10 ml) に溶解し、24 時間加熱還流させた。反応混合物を減圧下に濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:1, v/v)で溶出し、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0.96 g, 46 %) を得た。

5 融点 134.5-135.4 ℃

10

20

IR (KBr): 2976, 1724, 1658, 1599, 1570, 1537, 1249, 1149, 1095 cm⁻¹. ¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 42 (9H, s), 2. 88 (2H, t, J=7. 3 Hz), 3. 19 (2H, t, J=7. 3 Hz), 3. 93 (3H, s), 7. 03 (1H, d, J=2. 4 Hz), 7. 15 (1H, dd, J=2. 4, 8. 8 Hz), 7. 41 (1H, d, J=7. 5 Hz), 7. 79 (1H, dd, J=7. 5, 7. 5 Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 5 Hz), 8. 47 (1H, d, J=8. 8 Hz).

元素分析値 C₂₁H₂₂N₂O₄S として 計算値 C, 63.30; H, 5.56; N, 7.03 実測値 C, 63.28; H, 5.52; N, 7.01

実施例174 3-[6-(7-メトキシ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-15 ピリジル] プロピオン酸

実施例 1 7 3 で得られたtert-ブチル 3-[6-(7-メトキシ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノエート (0.40 g, 1.0 mmol) 及びトリフルオロ酢酸 (5.0 ml) の混合物を0 ℃で2時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮後、ジイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶をろ取し乾燥して標記化合物 (0.34 g, 99 %) を得た。

融点 234. 2-235. 2 ℃

IR (KBr): 3136, 1714, 1630, 1591, 1560, 1527, 1277, 1224 cm⁻¹.

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2. 81 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 13 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 91

25 (3H, s), 7. 25 (1H, dd, J=2. 5, 8. 9 Hz), 7. 48 (1H, d, J=2. 5 Hz), 7. 63 (1H, d, J= 7. 6 Hz), 7. 99 (1H, dd, J=7. 6, 7. 6 Hz), 8. 15 (1H, d, J=7. 6 Hz),

187

8. 26 (1H, d, J=8. 9 Hz), 12. 00 (1H, br s).

元素分析値 $C_{17}H_{14}N_2O_4S \cdot 0.25H_2O$ として 計算値 C, 58.86; H, 4.21; N, 8.08

実測値 C, 58.86; H, 4.27; N, 8.04

5

実施例175 tert-ブチル 3-[6-(7-メチル-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノエート

融点 134.8-134.9 ℃

2-メルカプト-4-メチル安息香酸 (1.56 g, 9.3 mmol) とtert-ブチル 3-(6-シ 10 アノ-2-ピリジル)プロパノエート (1.46 g, 6.3 mmol) をピリジン (15 ml) に 溶解し、6 時間加熱還流させた。反応混合物を減圧下に濃縮し、シリカゲルカラ ムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:2, v/v)で溶出し、酢酸 エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (1.29 g, 53 %) を得た。

15 IR (KBr): 2976, 2930, 1728, 1666, 1604, 1566, 1537, 1302, 1284, 1240, 1149, 1099 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 42 (9H, s), 2. 49 (3H, s), 2. 88 (2H, t, J=7. 3 Hz), 3. 20 (2H, t, J=7. 3 Hz), 7. 40-7. 43 3H, m), 7. 79 (1H, m), 8. 35 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 43 (1H, d, J=8. 6 Hz).

20 元素分析値 C₂₁H₂₂N₂O₃S として 計算値 C, 65.95; H, 5.80; N, 7.32 実測値 C, 65.91; H, 5.90; N, 7.25

実施例176 3-[6-(7-メチル-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロピオン酸

実施例 1 7 5 で得られたtert-ブチル 3-[6-(7-メチル-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノエート (0.40 g, 1.0 mmol) 及びトリフルオロ酢酸 (5.0 ml) の混合物を0 ℃で 2 時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮後、ジイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶をろ取し乾燥して標記化合物 (0.33 g, 97 %) を得た。

融点 221.9-222.5 ℃

IR (KBr): 3217, 1728, 1637, 1603, 1568, 1529, 1433, 1315, 1224, 1109, 825, 779, 682 cm⁻¹.

10 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 2. 45 (3H, s), 2. 81 (2H, t, J=7.1 Hz), 3. 13 (2H, t, J=7.1 Hz), 7. 52 (1H, d, J=8.2 Hz), 7. 64 (1H, d, J=7.6 Hz), 7. 71 (1H, s), 7. 99 (1H, dd, J=8.1, 8.2 Hz), 8. 15 (1H, d, J=7.6 Hz), 8. 23 (1H, d, J=8.1 Hz), 12. 00 (1H, br s).

元素分析値 $C_{17}H_{14}N_2O_3S$ として 計算値 C, 62.56; H, 4.32; N, 8.58 実測値 C, 62.12; H, 4.10; N, 8.51

実施例177 tert-ブチル 3-[6-(4-オキソ-7-トリフルオロメチル-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノエート

$$\mathsf{F_3C} \underbrace{\mathsf{CO_2tBu}}_{\mathsf{N}}$$

20 2-メルカプト-4-トリフルオロメチル安息香酸 (1.59 g, 7.2 mmol) とtert-ブ チル 3-(6-シアノ-2-ピリジル) プロパノエート (1.32 g, 5.7 mmol) をピリジン (15 ml) に溶解し、15 時間加熱還流させた。反応混合物を減圧下に濃縮し、シ リカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v)で 溶出し、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して標記化合物 (0.85 g, 34 %) を得た。

融点 148.5-149.4 ℃

IR (KBr): 2978, 1726, 1672, 1572, 1537, 1329, 1309, 1238, 1172, 1134, 1084 cm⁻¹.

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 1. 42 (9H, s), 2. 88 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 21 (2H, t, J=7. 2 Hz), 7. 46 (1H, d, J=7. 6 Hz), 7. 79-7. 84 (2H, m), 7. 90 (1H, s), 8. 35 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 65 (1H, d, J=8. 3 Hz).

元素分析値 C₂₁H₁₉N₂O₃SF₃ として 計算値 C, 57.79; H, 4.39; N, 6.42

10 実測値 C, 57.89; H, 4.28; N, 6.56

実施例178 3~[6-(4-オキソ-7-トリフルオロメチル-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロピオン酸

実施例177で得られたtert-ブチル 3-[6-(4-オキソ-7-トリフルオロメチル-4H-1,3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノエート (0.35 g, 0.8 mmol) 及びトリフルオロ酢酸 (5.0 ml) の混合物を0 ℃で2時間かき混ぜた。反応混合物を減圧下に濃縮後、ジイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶をろ取し乾燥して標記化合物 (0.27 g, 88 %)を得た。

20 融点 192.9-193.1 ℃

25

IR (KBr): 3053, 2918, 1711, 1662, 1614, 1539, 1336, 1309, 1172, 1120, 1086, 817cm⁻¹.

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.81 (2H, t, J=7.1 Hz), 3.14 (2H, t, J=7.1 Hz), 7.67 (1H, d, J=7.4 Hz), 7.99-8.04 (2H, m), 8.18 (1H, d, J=7.4 Hz), 8.45-8.51 (2H, m), 12.00 (1H, br s).

元素分析値 C₁₇H₁₁N₂O₃SF₃・0.75H₂O として 計算値 C, 51.84; H, 3.20; N,

190

7. 11

実測値 C, 51.99; H, 2.92; N, 7.00

実施例179 tert-ブチル 3-[6-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-5 2-イル)-2-ピリジル] プロパノエート

tert-ブチル 3-(6-シアノ-2-ピリジル)プロパノエート (1.6 g, 6.9 mmo1) と 4-クロロチオサリチル酸 (2.6 g, 13.7 mmo1) をピリジン (15 ml) に溶解し、 13時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (1.4 g, 51 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 167.9-168.2 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 42 (9H, s), 2. 87 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 20 (2H, t, J=7. 2 Hz), 7. 43 (1H, d, J=7. 3 Hz), 7. 56 (1H, dd, J=2. 0, 8. 5 Hz), 7. 62 (1H, d, J=2. 0 Hz), 7. 80 (1H, dd, J=7. 3, 7. 5 Hz), 8. 34 (1H, d, J=7. 5 Hz), 8. 47 (1H, d, J=8. 5 Hz).

IR (KBr): 2976, 2932, 1726, 1678, 1585, 1570, 1535, 1379, 1271, 1149, 1093 cm⁻¹.

20 元素分析値 C₂₀H₁₉N₂O₃SC1として 計算値 C, 59.62; H, 4.75; N, 6.95 実測値 C, 59.65; H, 4.96; N, 7.15

実施例180 3-[6-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロピオン酸

tert-プチル 3-[6-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノエート (0.60 g, 1.5 mmol)をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶解し、0℃で2時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をジイソプロピルエーテルで結晶化して標記化合物 (0.49 g, 96 %)を白色結晶として得た。

融点 224.4-224.7 ℃

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 2. 80 (2H, t, J=7. 1 Hz), 3. 13 (2H, t, J=7. 1 Hz), 7. 65 (1H, d, J=7. 7 Hz), 7. 73 (1H, dd, J=2. 0, 8. 5 Hz), 8. 00 (1H, m), 8. 13-8. 17 (2H, m), 8. 31 (1H, d, J=8. 5 Hz), 12. 20 (1H, br s).

10 IR (KBr): 3051, 2922, 1709, 1664, 1585, 1566, 1529, 1379, 1261, 1230, 1095 cm⁻¹.

元素分析値 C₁₆H₁₁N₂O₃SC1・0. 25H₂Oとして 計算値 C, 54. 71; H, 3. 30; N, 7. 97

実測値 C, 54.85; H, 3.14; N, 7.82

15

参考例48 メチル 2-[[(ジメチルアミノ)カルボチオイル]オキシ]-4-フルオロベンゾエート

4-フルオロサリチル酸 (10.0 g, 64 mmol)をメタノール (300 ml) に溶解し、濃20 硫酸 (6.3 g, 64 mmol) を加えて、48時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物を2N水酸化ナトリウム水溶液で中和した。混合物に酢酸エチルを加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去して4-フ

ルオロサリチル酸メチル (10.0 g, 92 %)を白色結晶として得た。4-フルオロサリチル酸メチル (10.0 g, 58 mmol) とN, N-ジメチルチオカルバモイルクロリド (9.6 g, 77 mmol) をDMF (100 ml) に溶解し、1, 4-ジアザビシクロ [2.2.2] オクタン (8.5 g, 75 mmol) を加えて、室温で7時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーへキサン (1:5, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、酢酸エチルーへキサンより再結晶して標記化合物 (12.1 g, 80 %)を白色結晶として得た。融点 106.8-107.2 ℃

10 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 3. 39 (3H, s), 3. 46 (3H, s), 3. 83 (3H, s), 6. 87 (1H, m), 7. 02 (1H, m), 8. 03 (1H, m).

IR (KBr): 2949, 1728, 1606, 1539, 1496, 1396, 1286, 1257, 1151, 1113, 1086 cm⁻¹

元素分析値 $C_{11}H_{12}NO_3SF$ として 計算値 C, 51.35; H, 4.70; N, 5.44 15 実測値 C, 51.47; H, 4.93; N, 5.41

参考例49 メチル 2-[[(ジメチルアミノ)カルボニル]チオ]-4-フルオロベンゾ エート

20 メチル 2-[[(ジメチルアミノ)カルボチオイル]オキシ]-4-フルオロベンゾエート (4.7 g, 18 mmol) を190℃で加熱融解し、同温度で18時間加熱撹拌した。混合物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (1:3, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮して、標記化合物 (4.3 g, 91 %)を得た。

25 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 3. 05 (3H, s), 3. 10 (3H, s), 3. 87 (3H, s), 7. 10 (1H, m),

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

193

7. 38 (1H, dd, J=2.6, 8. 8 Hz), 7. 94 (1H, dd, J=5.8, 8. 8 Hz).

参考例50 4-フルオロチオサリチル酸

5 メチル 2-[[(ジメチルアミノ)カルボニル]チオ]-4-フルオロベンゾエート (4.7 g, 18 mmol) と10%水酸化ナトリウム水溶液(36 g, 90 mmol)の混合物を 100℃で14時間加熱撹拌した。反応混合物に6N塩酸を加えて酸性(pH 3)にして、 沈殿物をろ取し、この沈殿物を酢酸エチルに溶解した。無水硫酸マグネシウムで 乾燥し、溶媒を留去して標記化合物(2.7 g, 87 %)を淡黄色結晶として得た。

10 ${}^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃+DMSO-d₆) δ : 5. 50 (1H, br s), 6. 83 (1H, m), 7. 02 (1H, dd, J=2. 5, 9. 3 Hz), 8. 10 (1H, m).

実施例181 tert-ブチル 3-[6-(7-フルオロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノエート

15

20

tert-ブチル 3-(6-シアノ-2-ピリジル) プロパノエート (1.5 g, 6.5 mmol) と 4-フルオロチオサリチル酸 <math>(1.7 g, 9.7 mmol) をピリジン (10 ml) に溶解し、 15時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (1.36 g, 54 g) を白色結晶として得た。

融点 158.5-159.5 ℃

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 1. 42 (9H, s), 2. 87 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 20 (2H, t, J=7. 2 Hz), 7. 29-7. 34 (2H, m), 7. 43 (1H, d, J=7. 6 Hz), 7. 81 (1H, m), 8. 34

(1H, d, J=7.6 Hz), 8.58 (1H, dd, J=5.8, 9.5 Hz).

IR (KBr): 3061, 2976, 2930, 1730, 1672, 1599, 1581, 1547, 1240, 1151 cm⁻¹. 元素分析値 C₂₀H₁₉N₂O₃SFとして 計算値 C, 62.16; H, 4.96; N, 7.25 実測値 C, 62.05; H, 4.95; N, 7.15

5

実施例182 3-[6-(7-フルオロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロピオン酸

tert-ブチル 3-[6-(7-フルオロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-ル)-2-ピ 10 リジル] プロパノエート (0.50 g, 1.3 mmol)をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶解し、0℃で2時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をジエチルエーテルで結晶化して標記化合物 (0.43 g, 99 %)を白色結晶として得た。

融点 215.0-217.0 ℃

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2. 81 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 13 (2H, t, J=7. 2 Hz), 7. 56 (1H, m), 7. 66 (1H, d, J=7. 7 Hz), 7. 92 (1H, m), 8. 01 (1H, m), 8. 17 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 40 (1H, m), 12. 22 (1H, s).

IR (KBr): 3136, 1714, 1630, 1591, 1560, 1527, 1277, 1224 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₁N₂O₃SF・0. 25H₂Oとして 計算値 C, 57. 39; H, 3. 46; N, 8. 37

20 実測値 C, 57.04; H, 3.12; N, 8.13

実施例183 tert-ブチル 3-[2-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

195

4-クロロチオサリチル酸(2.3 g, 12.2 mmol)とtert-ブチル 3-(2-シアノ-4-ピリジル)プロパノエート(1.4 g, 6.0 mmol)をピリジン(20 ml)に溶解し、16時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(2:1, v/v)で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物(1.3 g, 52 %)を白色結晶として得た。

融点 151.8-152.1 ℃

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1. 42 (9H, s), 2. 64 (2H, t, J=7. 4 Hz), 3. 02 (2H, t, 10 J=7. 4 Hz), 7. 42 (1H, dd, J=1. 5, 4. 8 Hz), 7. 56-7. 60 (2H, m), 8. 40 (1H, s), 8. 48 (1H, d, J=8. 2 Hz), 8. 62 (1H, d, J=4. 8 Hz).

IR (KBr): 2976, 1726, 1666, 1585, 1566, 1537, 1278, 1151, 1093 cm⁻¹. 元素分析値 C₂₀H₁₉N₂O₃SC1として 計算値 C, 59.62; H, 4.75; N, 6.95 実測値 C, 59.54; H, 4.45; N, 6.97

15

実施例184 tert-ブチル 3-[2-(7-フルオロ-4-オキソ-4H-1, 3-ペンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート

4-フルオロチオサリチル酸 (1.9 g, 11.3 nmol) とtert-ブチル 3-(2-シアノ-20 4-ピリジル)プロパノエート (1.3 g, 5.6 nmol) をピリジン (20 ml) に溶解し、18時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (1.2)

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

196

g, 54 %) を白色結晶として得た。

融点 137.6-138.1 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 42 (9H, s), 2. 64 (2H, t, J=7. 5 Hz), 3. 02 (2H, t, J=7. 5 Hz), 7. 29-7. 35 (2H, m), 7. 42 (1H, dd, J=1. 2, 4. 8 Hz), 8. 40 (1H, s),

5 8.58 (1H, m), 8.62 (1H, d, J=5.0 Hz).

IR (KBr): 2978, 2932, 1726, 1666, 1601, 1577, 1541, 1477, 1277, 1240, 1151 cm⁻¹.

元素分析値 $C_{20}H_{19}N_2O_3SF$ として 計算値 C, 62.16; H, 4.96; N, 7.25 実測値 C, 62.29; H, 5.15; N, 7.31

10

実施例185 3-[2-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオン酸

tert-ブチル 3-[2-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート (1.00 g, 2.4 mmol) をトリフルオロ酢酸 (10 ml) に溶解し、0℃で2時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をヘキサン-テトラヒドロフラン-メタノールより再結晶して標記化合物 (0.66 g, 76 %) を白色結晶として得た。

融点 262.9-263.5 ℃

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2. 68 (2H, t, J=7.0 Hz), 3. 00 (2H, t, J=7.0 Hz), 7. 64 (1H, s), 7. 73 (1H, m), 8. 11 (1H, m), 8. 21 (1H, m), 8. 30 (1H, m), 8. 68 (1H, m), 12. 26 (1H, s).

IR (KBr): 3065, 1718, 1626, 1560, 1525, 1388, 1302, 1184, 1101 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₁N₂O₃SC1として 計算値 C, 55.41; H, 3.20; N, 8.08

25 実測値 C, 55.28; H, 3.07; N, 8.01

実施例186 3-[2-(7-フルオロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオン酸

tert-ブチル 3-[2-(7-フルオロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート (0.92 g, 2.3 mmol)をトリフルオロ酢酸 (10 ml) に溶解し、0℃で2時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をジイソプロピルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物 (0.56 g, 71 %)を白色結晶として得た。

融点 240.0 ℃ (分解)

10 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ: 2.69 (2H, t, J=7.2 Hz), 3.00 (2H, t, J=7.2 Hz), 7.57 (1H, m), 7.65 (1H, m), 7.91 (1H, m), 8.22 (1H, s), 8.39 (1H, m), 8.68 (1H, m), 12.26 (1H, s).

IR (KBr): 2930, 1720, 1630, 1601, 1576, 1537, 1475, 1292, 1224, 1192, 1097 cm^{-1} .

15 元素分析値 C₁₆H₁₁N₂O₃SFとして 計算値 C, 58.17; H, 3.36; N, 8.48 実測値 C, 58.22; H, 3.30; N, 8.46

参考例51 4-ブロモサリチル酸

20 4-アミノサリチル酸 (15.0 g, 98 mmol) と臭化水素酸 (47%, 100 ml) を水 (100 ml) に混合し、亜硝酸ナトリウム (6.8 g, 98 mmol) と水 (50 ml) の水 溶液を0℃において滴下して、混合物を同温度で30分間撹拌した。反応混合物に臭化第一銅 (16.9 g, 117 mmol) と臭化水素酸 (47%, 45 ml) の混合液を0℃において滴下して、混合物を室温で1時間撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加

えて抽出した後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、標記化合物 (15.5 g, 73 %)を灰色固体として得た。 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 7.09 (1H, dd, J=0.9, 8.4 Hz), 7.19 (1H, d, J=0.9 Hz),

7. 69 (1H, d, J=8. 4 Hz), 10. 33 (1H, br s).

5

参考例52 メチル 4-ブロモ-2-[[(ジメチルアミノ)カルボチオイル]オキシ]ベンゾエート

4-プロモサリチル酸 (15.5 g, 71 mmol)をメタノール(500 ml)に溶解し、濃硫 酸 (9.7 g, 99 mmol) を加えて、24時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留 10 物を2N水酸化ナトリウム水溶液で中和した。混合物を酢酸エチルで抽出した後、 有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。 残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-へ キサン (1:20, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮して、4-ブロモサリチル酸 メチル (8.7 g, 52 %)を得た。4-ブロモサリチル酸メチル (8.7 g, 37 mmol) と N, N-ジメチルチオカルバモイルクロリド (6.0 g, 48 mmol) をDMF (80 ml) に溶解 し、1,4-ジアザビシクロ[2.2.2]オクタン(5.5 g, 49 mmol) を加えて、室温で 24時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いた カラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (1:4, v/v) で溶出さ 20 れる画分を集めて濃縮し、酢酸エチルーヘキサンより再結晶して標記化合物 (10.6 g. 88 %) を白色結晶として得た。

融点 117.5-118.3 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 38 (3H, s), 3. 45 (3H, s), 3. 83 (3H, s), 7. 31 (1H, d, J=1. 9 Hz), 7. 45 (1H, dd, J=1. 9, 8. 4 Hz), 7. 86 (1H, d, J=8. 4 Hz).

IR (KBr): 2947, 1712, 1595, 1550, 1394, 1286, 1207, 1116 cm⁻¹ 元素分析値 C₁₁H₁₂NO₃SBrとして 計算値 C, 41.52; H, 3.80; N, 4.40 実測値 C, 41.65; H, 3.71; N, 4.39

5 参考例53 メチル 4-ブロモ-2-[[(ジメチルアミノ)カルボニル]チオ]ベンゾエート

メチル 4-プロモ-2-[[(ジメチルアミノ)カルボチオイル]オキシ]ベンゾエート (5.4 g, 17 mmol) を190℃で加熱融解し、同温度で6時間加熱撹拌した。混合物 をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (1:2, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮して、標記化合物 (3.2 g, 59 %)を 得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 04 (3H, br s), 3. 11 (3H, br s), 3. 87 (3H, s), 7. 55 (1H, dd, J=2. 0, 8. 4 Hz), 7. 78 (1H, d, J=8. 4 Hz), 7. 79 (1H, d, J=2. 0 Hz).

15

参考例 5 4 4-プロモチオサリチル酸

メチル 4-ブロモ-2-[[(ジメチルアミノ)カルボニル] チオ] ベンゾエート (3.2 g, 10 mmol) と10%水酸化ナトリウム水溶液 (20 g, 50 mmol) の混合物を、 20 100℃で14時間加熱撹拌した。反応混合物に6N塩酸を加えて酸性 (pH 3) にして、 沈殿物をろ取し、この沈殿物を酢酸エチルに溶解した。無水硫酸マグネシウムで 乾燥し、溶媒を留去して標記化合物 (2.3 g, 100 %)を白色結晶として得た。 「H-NMR (DMSO-d₆) δ: 7.37 (1H, dd, J=1.8, 8.5 Hz), 7.80-7.85 (2H, m).

実施例187 tert-ブチル 3-[2-(7-ブロモ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート

$$\mathsf{Br} \underbrace{\mathsf{S}}_{\mathsf{N}} \underbrace{\mathsf{N}}_{\mathsf{O}} \underbrace{\mathsf{O}}_{\mathsf{O}} + \underbrace{\mathsf{O}}_{\mathsf{O}} \underbrace{\mathsf{N}}_{\mathsf{O}} \underbrace{\mathsf{O}}_{\mathsf{O}} + \underbrace{\mathsf{O}}_{\mathsf{O}} + \underbrace{\mathsf{O}}_{\mathsf{O}} \underbrace{\mathsf{O}}_{\mathsf{O}} + \underbrace{\mathsf{O}}_$$

5 tert-ブチル 3-(2-シアノ-4-ピリジル)プロパノエート (1.3 g, 5.6 mmol) と 4-ブロモチオサリチル酸 (1.8 g, 8.0 mmol) をピリジン (20 ml) に溶解し、18 時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:2, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (0.63

10 g, 25 %) を白色結晶として得た。

融点 172.9-173.7 ℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC13) δ : 1. 42 (9H, s), 2. 64 (2H, t, J=7. 5 Hz), 3. 02 (2H, t, J=7. 5 Hz), 7. 42 (1H, d, J=4. 9 Hz), 7. 71–7. 76 (2H, m), 8. 38–8. 40 (2H, m), 8. 62 (1H, d, J=4. 9 Hz).

15 IR (KBr): 2978, 2932, 1726, 1660, 1579, 1562, 1529, 1367, 1278, 1157 cm⁻¹. 元素分析値 C₂₀H₁₉N₂O₃SBrとして 計算値 C, 53.70; H, 4.28; N, 6.26 実測値 C, 53.86; H, 4.05; N, 6.28

実施例 1 8 8 3-[2-(7-ブロモ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -4-ピ 20 リジル] プロピオン酸

tert-ブチル 3-[2-(7-ブロモ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート (0.49 g, 1.1 mmol)をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶 解し、0℃で2時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をジイソプロピルエーテルーテトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (0.38 g, 89 %)を白色結晶として得た。

融点 257.5-259.1 ℃

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 2. 68 (2H, t, J=7.3 Hz), 3. 00 (2H, t, J=7.3 Hz), 7. 65 (1H, d, J=4.9 Hz), 7. 87 (1H, m), 8. 21-8. 27 (3H, m), 8. 69 (1H, d, J=4.9 Hz), 12. 23 (1H, br s).

IR (KBr): 3059, 1718, 1626, 1577, 1560, 1523, 1385, 1302, 1184 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₁N₂O₃SBrとして 計算値 C, 49.12; H, 2.83; N, 7.16 実測値 C, 49.40; H. 2.83; N. 7.21

参考例55 4-メチル-2-ピリジンカルバルデヒド

10

2-シアノ-4-メチルピリジン (7.0 g, 59 mmol) のジクロロメタン溶液 (180 ml) にジイソブチルアルミニウムハイドライドのトルエン溶液 (1.5 M, 43.5 ml, 65 mmol) を-78℃において滴下して、混合物を同温度で2時間撹拌した。反応混合物に濃塩酸 (28 ml) と水 (112 ml) を加え、水層と有機層を分離した。有機層を2N塩酸で抽出し、水層を合わせて炭酸水素ナトリウムで中和し、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 後、溶媒を留去し、標記化合物 (2.7 g, 37 %)を得た。

参考例56 tert-ブチル (E) -3-(4-メチル-2-ピリジル) -2-プロペノエート

水素化ナトリウム (60%油性、1.1 g, 26 mmol) とテトラヒドロフラン (120

nl) の混合物に、tert-ブチルジエチルホスホノアセテート (6.2 g, 24 mmol) のテトラヒドロフラン溶液 (20 ml) を0℃において滴下して、混合物を同温度で30分間撹拌した。つづいて、4-メチル-2-ピリジンカルバルデヒド (1.5 g, 12 mmol) のテトラヒドロフラン溶液 (30 ml) を0℃において滴下して、室温で1時間 撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (1:5, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (1.9 g, 70 %)を得た。 「H-NMR (CDC1₃) δ: 1.52 (9H, s), 2.36 (3H, s), 6.80 (1H, d, J=15.7 Hz), 7.07 (1H, d, J=4.8 Hz), 7.24 (1H, s), 7.55 (1H, d, J=15.7 Hz), 8.48 (1H, d, J=4.8 Hz).

参考例57 tert-ブチル 3-(4-メチル-2-ピリジル) プロパノエート

15 tert-ブチル (E) -3-(4-メチル-2-ピリジル) -2-プロペノエート (1.9 g, 8.5 mmol) をメタノール (80 ml) に溶解し、これに10%パラジウム炭素 (200 mg) を加えて、水素雰囲気下室温で3時間撹拌した。パラジウム炭素をろ別した後、ろ液を濃縮して標記化合物 (1.8 g, 90 %)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1. 41 (9H, s), 2. 31 (3H, s), 2. 68 (2H, t, J=7. 6 Hz),

20 3.02 (2H, t, J=7.6 Hz), 6.93 (1H, d, J=4.8 Hz), 6.99 (1H, s), 8.36 (1H, d, J=4.8 Hz).

参考例58 tert-ブチル 3-(4-メチル-2-ピリジル) プロパノエート N-オキシド

tert-ブチル 3-(4-メチル-2-ピリジル) プロパノエート (1.8 g, 8.3 mmol) と 3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有、2.4 g, 10.8 mmol) を酢酸エチル (50 ml) に溶解し、室温で4時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (1:4, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (1.7 g, 88 %)を得た。 「H-NMR (CDC1₃) δ: 1.41 (9H, s), 2.31 (3H, s), 2.75 (2H, t, J=7.1 Hz), 3.14 (2H, t, J=7.1 Hz), 6.95 (1H, dd, J=2.3, 6.6 Hz), 7.10 (1H, d, J=2.3 Hz), 8.13 (1H, d, J=6.6 Hz).

10

15

参考例 5 9 tert-ブチル 3-(6-シアノ-4-メチル-2-ピリジル) プロパノエート

tert-ブチル 3-(4-メチル-2-ピリジル) プロパノエートN-オキシド (1.7 g, 7.3 mmol) を二トロエタン (40 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (1.4 g, 14.7 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (1.2 g, 11.3 mmol) を加えて、室温で22時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (1:4, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮して標記化合物 (1.4 g, 79 %)を得た。 「H-NMR (CDC13) δ: 1.42 (9H, s), 2.37 (3H, s), 2.71 (2H, t, J=7.1 Hz),

20 3.05 (2H, t, J=7.1 Hz), 7.21 (1H, s), 7.34 (1H, s).

IR (KBr): 2978, 2932, 2233, 1726, 1604, 1367, 1151 cm⁻¹.

実施例189 tert-プチル 3-[4-メチル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-

2-イル) -2-ピリジル] プロパノエート

tert-ブチル 3-(6-シアノ-4-メチル-2-ピリジル) プロパノエート (0.72 g, 2.9 mmol) とチオサリチル酸メチル (0.99 g, 5.9 mmol) をトルエン (4 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) を加えて14時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (1:2, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、酢酸エチル-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.61 g, 54 %)を白色結晶として得た。

10 融点 168.5-169.3 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 43 (9H, s), 2. 42 (3H, s), 2. 86 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 14 (2H, t, J=7. 2 Hz), 7. 23 (1H, s), 7. 60-7. 68 (3H, m), 8. 22 (1H, s), 8. 55 (1H, m).

IR (KBr): 2976, 2928, 1726, 1655, 1572, 1531, 1365, 1298, 1153, 1095, 758 15 cm⁻¹.

元素分析値 $C_{21}H_{22}N_2O_3S$ として 計算値 C, 65.95; H, 5.80; N, 7.32 実測値 C, 66.01; H, 5.75; N, 7.32

実施例 1 9 0 tert-ブチル 3-[6-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-20 2-イル) -4-メチル-2-ピリジル] プロパノエート

tert-ブチル 3-(6-シアノ-4-メチル-2-ピリジル)プロパノエート (0.69 g, 2.8 mmol) と4-クロロチオサリチル酸 (1.05 g, 5.7 mmol) をピリジン (10 ml) に溶解し、22時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.33 g, 28 %)を白色結晶として得た。

融点 162.3-163.0 ℃

10

20

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 42 (9H, s), 2. 42 (3H, s), 2. 85 (2H, t, J=7.2 Hz), 3. 14 (2H, t, J=7.2 Hz), 7. 24 (1H, s), 7. 55 (1H, dd, J=1.9, 8.5 Hz), 7. 61 (1H, d, J=1.9 Hz), 8. 20 (1H, s), 8. 47 (1H, d, J=8.5 Hz). IR (KBr): 2976, 2930, 1724, 1666, 1585, 1566, 1537, 1282, 1153, 1093 cm⁻¹. 元素分析値 C₂₁H₂₁N₂O₃SC1として 計算値 C, 60. 50; H, 5. 08; N, 6. 72 実測値 C, 60. 64; H, 5. 02; N, 6. 65

15 実施例 1 9 1 3-[4-メチル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピ リジル] プロピオン酸

tert-ブチル 3-[4-メチル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノエート (0.44 g, 1.1 mmol) をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶解し、0℃で2時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をジイソプロピルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物 (0.33 g, 87 %)を白色結晶として得た。融点 244.6-245.5 ℃

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 2. 44 (3H, s), 2. 79 (2H, t, J=7. 1 Hz), 3. 07 (2H, t, J=7. 1 Hz), 7. 48 (1H, s), 7. 71 (1H, m), 7. 83 (1H, m), 7. 92 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 03 (1H, s), 8. 34 (1H, dd, J=1. 0, 7. 8 Hz), 12. 19 (1H, s).

IR (KBr): 3223, 1728, 1637, 1570, 1527, 1440, 1307, 1224, 835, 752 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₇H₁₄N₂O₃Sとして 計算値 C, 62. 56; H, 4. 32; N, 8. 58 実測値 C, 62. 48; H, 4. 32; N, 8. 50

5 実施例192 3-[6-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-メ チル-2-ピリジル] プロピオン酸

tert-ブチル 3-[6-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-メチル-2-ピリジル] プロパノエート (0.25 g, 0.61 mmol) をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶解し、0℃で2時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (0.16 g, 74 %)を白色結晶として得た。

融点 232.2-233.2 ℃

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ: 2.43 (3H, s), 2.78 (2H, t, J=7.2 Hz), 3.07 (2H, t, J=7.2 Hz), 7.48 (1H, s), 7.73 (1H, dd, J=2.0, 8.5 Hz), 8.01 (1H, s), 8.13 (1H, d, J=2.0 Hz), 8.30 (1H, d, J=8.5 Hz), 12.17 (1H, s). IR (KBr): 2922, 1695, 1655, 1560, 1535, 1381, 1309, 1095 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₇H₁₃N₂O₃SC1として 計算値 C, 56.59; H, 3.63; N, 7.76 実測値 C, 56.41; H, 3.37; N, 7.74

20

10

参考例60 6-(2-チエニル)-2-ピリジンカルボニトリル

6-クロロ-2-ピリジンカルボニトリル (1.2 g, 8.6 mol) と2-チオフェンボロ

ン酸 (1.9 g, 15.3 mmol)をトルエン (100 ml)、エタノール (25 ml) に溶解し、これに炭酸カリウム (3.0 g, 21.7 mmol) と水 (25 ml)を加えて、減圧下で10分間脱気した。アルゴンで置換した後、混合物にテトラキス (トリフェニルホスフィン)パラジウム (0) (0.5 g, 0.43 mmol)を加えて、16時間加熱還流した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を分離し、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (4:1, v/v)で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (1.3 g, 85 %)を得た。

10 融点 88. 2-88.6 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) る: 7.13 (1H, dd, J=3.7, 5.0 Hz), 7.47 (1H, dd, J=0.9, 5.0 Hz), 7.52 (1H, m), 7.66 (1H, dd, J=1.0, 3.7 Hz), 7.76-7.83 (2H, m) IR (KBr): 3105, 3061, 2235, 1585, 1452, 1423, 860 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₀H₆N₂Sとして 計算値 C, 64.49; H, 3.25; N, 15.04

15 実測値 C, 64.44; H, 3.14; N, 15.08

参考例61 6-(2-フリル)-2-ピリジンカルボニトリル

6-クロロ-2-ピリジンカルボニトリル (0.90 g, 6.5 mmol) と2-フランボロン 20 酸 (1.1 g, 9.8 mmol)をトルエン (80 ml)、エタノール (20 ml) に溶解し、これに炭酸カリウム (2.2 g, 15.9 mmol)と水 (20 ml)を加えて、減圧下で10分間脱気した。アルゴンで置換した後、混合物にテトラキス (トリフェニルホスフィン)パラジウム (0) (0.36 g, 0.31 mmol)を加えて、13時間加熱還流した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を分離し、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (5:1, v/v)で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.97 g, 87 %)を

208

得た。

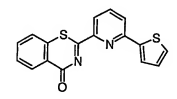
融点 90.2-90.3 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 6. 57 (1H, dd, J=1. 6, 3. 5 Hz), 7. 20 (1H, m), 7. 51 (1H, dd, J=1. 6, 6. 9 Hz), 7. 56 (1H, dd, J=0. 6, 1. 6 Hz), 7. 80-7. 89 (2H, m).

5 IR (KBr): 3155, 3057, 2237, 1604, 1574, 1491, 1440, 1168, 1006, 922, 804 cm⁻¹.

元素分析値 $C_{10}H_6N_2$ 0として 計算値 C, 70.58; H, 3.55; N, 16.46 実測値 C, 70.63; H, 3.48; N, 16.66

10 実施例193 2-[6-(2-チエニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン



6-(2-チエニル)-2-ピリジンカルボニトリル (0.56 g, 3.0 mmol) とチオサリチル酸メチル (0.77 g, 4.6 mmol) をトルエン (4 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) を加えて10時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取し、テトラヒドロフラン-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.84 g, 86 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 222. 2-223.4 ℃

15

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 16 (1H, m), 7. 48 (1H, d, J=5. 1 Hz), 7. 62-7. 71 (4H, m), 7. 81-7. 90 (2H, m), 8. 35 (1H, t, J=7. 2 Hz), 8. 55 (1H, d, J=7. 6 Hz).

20 IR(KBr): 3065, 1655, 1572, 1535, 1454, 1302, 1278, 1238, 1099, 806 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₇H₁₀N₂OS₂として 計算値 C, 63.33; H, 3.13; N, 8.69 実測値 C, 63.38; H, 3.32; N, 8.87

実施例194 2-[6-(2-フリル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

6-(2-フリル)-2-ピリジンカルボニトリル (0.60 g, 3.5 mol) とチオサリチル酸メチル (1.01 g, 6.0 mol) をトルエン (4 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mol) を加えて12時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取し、テトラヒドロフラン-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.75 g, 69 %)を黄色結晶として得た。

融点 217.9-218.4 ℃

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 6. 60 (1H, dd, J=1. 7, 3. 4 Hz), 7. 27 (1H, d, J=3. 4 Hz), 7. 59-7. 72 (4H, m), 7. 86-7. 94 (2H, m), 8. 36 (1H, m), 8. 55 (1H, m).

10 IR (KBr): 3123, 1666, 1574, 1537, 1493, 1440, 1300, 1236, 1095, 908 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₇H₁₀N₂O₂S・0. 25H₂Oとして 計算値 C, 65.69; H, 3.40; N, 9.01 実測値 C, 65.94; H, 3.26; N, 9.18

参考例62 2-(1,3-オキサゾール-5-イル) ピリジン



15

ピコリンアルデヒド (2.5 g, 23 mmol) とトルエンスルホニルメチルイソシアニド (5.3 g, 27 mmol) をメタノール (30 ml) に溶解し、炭酸カリウム (3.5 g, 25 mmol) を加えて30分間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。

20 溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、 ヘキサン-酢酸エチル (2:3, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合 物 (2.9 g, 84 %)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 7. 25 (1H, m), 7. 66-7. 80 (3H, m), 7. 97 (1H, s), 8. 65 (1H, m).

参考例63 2-(1,3-オキサゾール-5-イル) ピリジン N-オキシド

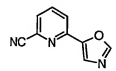


5

2-(1,3-オキサゾール-5-イル) ピリジン (2.8 g, 19 mmol) と3-クロロ過安息 香酸(約77%含有、13.6 g, 58 mmol) を酢酸エチル (30 ml) に溶解し、室温で6日間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (1:4, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (1.1 g, 34 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 22 (1H, m), 7. 36 (1H, m), 7. 87 (1H, dd, J=1. 9, 8. 1 Hz), 8. 04 (1H, s), 8. 33 (1H, d, J=6. 4 Hz), 8. 54 (1H, s).

参考例64 6-(1,3-オキサゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボニトリル



2-(1,3-オキサゾール-5-イル) ピリジン N-オキシド (1.0 g, 6.6 mmol) をニトロエタン (15 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (2.7 g, 27.2 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (3.0 g, 27.8 mmol) を加えて、室温で5日間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (1:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.84 g,

20 75 %)を得た。

融点 147.8-148.1 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 62 (1H, dd, J=1. 3, 7. 3 Hz), 7. 82 (1H, s), 7. 86 (1H, dd, J=1. 3, 8. 1 Hz), 7. 93 (1H, dd, J=7. 3, 8. 1 Hz), 8. 01 (1H, s).

IR (KBr): 3163, 3063, 2235, 1597, 1574, 1496, 1448, 1122, 958, 814 cm⁻¹.

25 元素分析値 C₉H₅N₃Oとして 計算値 C, 63.16; H, 2.94; N, 24.55

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

211

実測値 C, 63.04; H, 2.65; N. 24.46

実施例195 2-(1,3-オキサゾール-5-イル)-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチア ジン-4-オン

5

6-(1,3-オキサゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボニトリル (0.72 g, 4.2 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.54 g, 9.1 mmol) をトルエン (6 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.5 ml, 10.7 mmol) を加えて8時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取し、ヘキサン-クロロベンゼンより再結晶して標記化合物

10 (1.24 g, 95 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 271.3-272.7℃

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 7. 73 (1H, m), 7. 83 (1H, m), 7. 92 (1H, d, J=7. 4 Hz), 7. 99 (1H, s), 8. 09 (1H, d, J=7. 4 Hz), 8. 20 (1H, m), 8. 29 (1H, d, J=7. 4 Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 66 (1H, s).

15 IR (KBr): 3128, 2649, 1570, 1529, 1487, 1439, 1304, 1093, 815, 752 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₉N₃O₂Sとして 計算値 C, 62.53; H, 2.95; N, 13.67 実測値 C, 62.51; H, 2.66; N, 13.62

参考例65 6-(ピラゾール-1-イル)-2-ピリジンカルボニトリル

20

6-クロロ-2-ピリジンカルボニトリル (1.0 g, 7.2 mmol) とピラゾール (2.4 g, 35.9 mmol) をDMF (10 ml) に溶解し、炭酸カリウム (3.0 g, 21.7 mmol) を加えて100℃で18時間加熱撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物

212

をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.98~g,~80~%) を得た。

融点 120.9-122.1 ℃

5 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 6.51 (1H, m), 7.57 (1H, d, J=7.4 Hz), 7.76 (1H, d, J=0.6 Hz), 7.94 (1H, m), 8.24 (1H, d, J=8.4 Hz), 8.56 (1H, d, J=2.5 Hz). IR (KBr): 3092, 2235, 1593, 1527, 1469, 1392, 945, 806, 750 cm⁻¹. 元素分析値 C₉H₆N₄として 計算値 C, 63.52; H, 3.55; N, 32.92 実測値 C, 63.51; H, 3.34; N, 32.68

10

実施例196 2-[6-(1H-ピラゾール-1-イル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

6-(ピラゾール-1-イル)-2-ピリジンカルボニトリル (0.68 g, 4.0 mmol) とチ オサリチル酸メチル (1.00 g, 5.9 mmol) をトルエン (5 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) を加えて8時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (0.82 g, 67 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 253.0-254.0 ℃

20 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 6.56 (1H, m), 7.62-7.73 (3H, m), 7.80 (1H, s), 8.02 (1H, dd, J=7.8, 7.8 Hz), 8.22 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.41 (1H, d, J=7.5 Hz), 8.55 (1H, m), 8.72 (1H, d, J=2.5 Hz).

IR (KBr): 3074, 1658, 1574, 1537, 1469, 1402, 1060, 933, 814, 742 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₀N₄OSとして 計算値 C, 62.73; H, 3.29; N, 18.29

25 実測値 C, 62.73; H, 3.06; N, 18.26

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

213

参考例66 6-フェニル-2-ピリジンカルボニトリル

6-クロロ-2-ピリジンカルボニトリル (0.80 g, 5.7 mmol) とフェニルボロン酸 (1.05 g, 8.6 mmol)をトルエン (60 ml)、エタノール (15 ml) に溶解し、これに炭酸カリウム (2.00 g, 14.4 mmol)と水 (15 ml)を加えて、減圧下で10

分間脱気した。アルゴンで置換した後、混合物にテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(0.33 g, 0.29 mmol)を加えて、16時間加熱還流した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグ

10 ラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて 濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.90 g, 86 %)を得た。 融点 65.2-66.1 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 48-7. 51 (3H, m), 7. 62 (1H, dd, J=1. 1, 7. 3 Hz), 7. 85-7. 93 (2H, m), 8. 01-8. 04 (2H, m)

15 IR (KBr): 3067, 2235, 1581, 1556, 1448, 817, 762 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₂H₈N₂として 計算値 C, 79.98; H, 4.47; N, 15.55 実測値 C, 79.86; H, 4.61; N, 15.42

参考例67 6-(4-メトキシフェニル)-2-ピリジンカルボニトリル

20

25

6-クロロ-2-ピリジンカルボニトリル (0.70 g, 5.0 mmol) と4-メトキシフェニルボロン酸 (1.17 g, 7.7 mmol)をトルエン (60 ml)、エタノール (15 ml) に溶解し、これに炭酸カリウム (1.75 g, 12.6 mmol)と水 (15 ml)を加えて、減圧下で10分間脱気した。アルゴンで置換した後、混合物にテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (0.29 g, 0.25 mmol)を加えて、16時間加熱還

流した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.94 g, 88 %) を得た。

融点 86.3-86.6 ℃

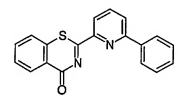
¹H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 46 (3H, s), 7. 01 (2H, m), 7. 54 (1H, dd, J=1. 3, 7. 1 Hz), 7. 79-7. 89 (2H, m), 8. 00 (2H, m)

IR (KBr): 2972, 2235, 1608, 1585, 1518, 1448, 1440, 1315, 1265, 1178,

10 1024 cm⁻¹.

元素分析値 $C_{13}H_{10}N_20$ として 計算値 C, 74.27; H, 4.79; N, 13.33 実測値 C, 74.39; H, 5.00; N, 13.14

実施例197 2-(6-フェニル-2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン



15

20

6-フェニル-2-ピリジンカルボニトリル (0.72 g, 4.0 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.20 g, 7.1 mmol) をトルエン (4 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) を加えて8時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (0.73 g, 57 %)を白色結晶として得た。

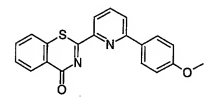
融点 195.4-197.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 46-7. 57 (3H, m), 7. 62-7. 69 (3H, m), 7. 95-7. 97 (2H, m), 8. 16 (2H, d, J=7. 0 Hz), 8. 45 (1H, dd, J=1. 8, 6. 6 Hz), 8. 56 (1H, d, J=7. 5 Hz).

25 IR (KBr): 3063, 1658, 1572, 1537, 1446, 1296, 1234, 1097, 956, 763 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₉H₁₂N₂OSとして 計算値 C, 72.13; H, 3.82; N, 8.85

実測値 C, 72.29; H, 3.75; N, 8.81

実施例198 2-[6-(4-メトキシフェニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン



5

10

6-(4-メトキシフェニル)-2-ピリジンカルボニトリル (0.81 g, 3.8 mmol) と チオサリチル酸メチル (1.07 g, 6.3 mmol) をトルエン (4 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) を加えて8時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (0.87 g, 65 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 200.1-201.1 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 90 (3H, s), 7. 06 (2H, d, J=8. 8 Hz), 7. 59–7. 69 (3H, m), 7. 89–7. 91 (2H, m), 8. 13 (2H, d, J=8. 8 Hz), 8. 36 (1H, m), 8. 56 (1H, d, J=7. 7 Hz).

15 IR (KBr): 3067, 3003, 2982, 2835, 1657, 1574, 1531, 1518, 1450, 1313, 1257 cm⁻¹.

元素分析値 $C_{20}H_{14}N_2O_2S$ として 計算値 C, 69.35; H, 4.07; N, 8.09 実測値 C, 69.26; H, 4.01; N, 7.92

20 参考例68 6-シアノ-2, 2'-ビピリジル

2, 2'-ビピリジル N-オキシド (2.8 g, 16 mmol) を二トロエタン (50 ml) に 溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (6.4 g, 65 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (3.7 g, 35 mmol) を加えて、室温で36時間撹拌した。溶媒

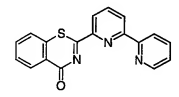
を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、 ヘキサン-酢酸エチル(3:1, v/v)で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物(1.2~g, 43~%)を白色結晶として得た。 融点 135.9-136.8~%

5 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7.37 (1H, m) 7.70 (1H, dd, J=0.9, 7.6 Hz), 7.86 (1H, m), 7.95 (1H, m), 8.47 (1H, dd, J=0.9, 7.9 Hz), 8.65-8.70 (2H, m). IR (KBr): 3491, 2237, 1581, 1431, 987, 775 cm⁻¹ 元素分析値 C₁₁H₇N₃として 計算値 C, 72.92; H, 3.89; N, 23.19 実測値 C, 72.80; H, 3.81; N, 22.97

10

20

実施例1992-[6-(2,2'-ビピリジル)]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン



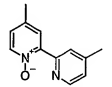
6-シアノ-2, 2'-ビピリジル (0.90 g, 4.9 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.26 g, 7.5 mmol) をトルエン (5 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) を加えて12時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (1.34 g, 85 %)を白色結晶として得た。

融点 222. 1-223. 9 ℃

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 38 (1H, m), 7. 60-7. 72 (3H, m), 7. 92 (1H, m), 8. 02 (1H, m), 8. 51-8. 73 (5H, m).

IR (KBr): 3520, 3063, 1666, 1574, 1537, 1431, 1313, 1284, 779 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₈H₁₁N₃OSとして 計算値 C, 68.12; H, 3.49; N, 13.24 実測値 C, 67.90; H, 3.30; N, 13.10

25 参考例69 4,4'-ジメチル-2,2'-ビピリジル N-オキシド



4, 4'-ジメチル-2, 2'-ビピリジル (4.8 g, 26 mmol) と3-クロロ過安息香酸 (約77%含有, 8.7 g, 39 mmol) をクロロホルム (25 ml) に溶解し、室温で24時間 撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて 濃縮し、ジメチルエーテルを用いて結晶化して標記化合物 (3.7 g, 71 %)を淡黄色結晶として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 39 (3H, \dot{s}), 2. 44 (3H, \dot{s}), 7. 06 (1H, dd, J=2. 5, 6. 7 Hz), 7. 16 (1H, dd, J=0. 7, 4. 9 Hz), 7. 93 (1H, d, J=2. 5 Hz), 8. 20 (1H, d, J=6. 7 Hz), 8. 56 (1H, d, J=4. 9 Hz), 8. 72 (1H, \dot{s}).

参考例70 6-シアノ-4, 4'-ジメチル-2, 2'-ビピリジル

4, 4'-ジメチル-2, 2'-ビピリジル N-オキシド (3.7 g, 18 mmol) をニトロエタ ン (50 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (5.5 g, 55 mmol) と N, N-ジメチルカルバモイルクロリド (2.9 g, 27 mmol) を加えて、室温で36時間 撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (5:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (3.4 g, 87 %)を白色結 20 晶として得た。

融点 132.1-132.4 ℃

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 2. 46 (3H, s), 2. 49 (3H, s), 7. 18 (1H, dd, J=0. 9, 4. 9 Hz), 7. 51 (1H, d, J=0. 6 Hz), 8. 28 (1H, d, J=0. 9 Hz), 8. 47 (1H, d, J=0. 6

Hz), 8.52 (1H, d, J=4.9 Hz).

IR (KBr): 2918, 2231, 1597, 1554, 1377, 991, 871, 833 cm⁻¹ 元素分析値 C₁₃H₁₁N₃として 計算値 C, 74.62; H, 5.30; N, 20.08 実測値 C, 74.62; H, 5.20; N, 20.06

5

実施例200 2-[6-(4, 4'-ジメチル-2, 2'-ビピリジル)]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

6-シアノ-4, 4'-ジメチル-2, 2'-ビピリジル (1.00 g, 4.8 mmol) とチオサリチ 10 ル酸メチル (1.25 g, 7.4 mmol) をトルエン (5 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) を加えて9時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (1.22 g, 74 %)を白色 結晶として得た。

融点 234.9-235.2 ℃

15 「H-NMR (CDC1₃) る: 2.53 (3H, s), 2.54 (3H, s), 7.20 (1H, m), 7.61-7.70 (3H, m), 8.38 (2H, m), 8.48 (1H, s), 8.55-8.58 (2H, m). IR (KBr): 3051, 1660, 1593, 1572, 1537, 1439, 1298, 1284, 1095, 738 cm⁻¹. 元素分析値 C₂₀H₁₅N₃OSとして 計算値 C, 69.54; H, 4.38; N, 12.17 実測値 C, 69.44; H, 4.29; N, 12.17

20

実施例 2 0 1 N-(2-ヒドロキシエチル)-6-(4-オキソ-4II-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキシアミド

6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボン酸 (1.00 g, 3.5 nmol) をDMF (20 ml) に溶解し、これに2-アミノエタノール (0.51 g, 8.3 nmol)、WSC (1.34 g, 7.0 nmol)、HOBt (0.95 g, 7.0 nmol)を加えて、80℃で6時間加熱撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ジイソプロピルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物 (0.12 g, 10 %)を淡黄色結晶として得た。

10 融点 213.8-215.2℃

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 3. 51 (2H, dt, J=5. 7, 5. 6 Hz), 3. 62 (2H, t, J=5. 7 Hz), 4. 89 (1H, br s), 7. 75 (1H, m), 7. 83-7. 90 (2H, m), 8. 25-8. 39 (3H, m), 8. 50 (1H, m), 8. 55 (1H, t, J=5. 6 Hz).

IR (KBr): 3383, 3327, 2949, 2934, 1657, 1535, 1439, 1300, 1093, 748 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₃N₃O₃Sとして 計算値 C, 58.70; H, 4.00; N, 12.84 実測値 C, 58.48; H, 3.87; N, 12.64

参考例71 tert-ブチル 2-ピリジルメチルカルバメート

20 2-アミノメチルピリジン (6.0 g, 55 mmol) と二炭酸ジ-tert-ブチル (13.3 g, 61 mmol) をテトラヒドロフラン (150 ml) に溶解し、0℃で1時間さらに室温で3 時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:3, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (11.4 g, 98 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 46 (9H, s), 4. 44 (2H, d, J=5. 3 Hz), 5. 57 (1H, br s), 7. 17 (1H, dd, J=5. 0, 7. 3 Hz), 7. 27 (1H, d, J=6. 0 Hz), 7. 65 (1H, m), 8. 53 (1H, d, J=5. 0 Hz).

5 参考例72 tert-ブチル 2-ピリジルメチルカルバメート N-オキシド

tert-ブチル 2-ピリジルメチルカルバメート (11.4 g, 54 mmol) と3-クロロ 過安息香酸 (約77%含有,5.9 g, 71 mmol) を酢酸エチル (150 ml) に溶解し、室 温で15時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムク

10 ロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (1:5, v/v) で溶出される画 分を集めて濃縮し、標記化合物 (11.1 g, 90 %) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 42 (9H, s), 4. 47 (2H, d, J=6. 4 Hz), 5. 88 (1H, br s), 7. 22-7. 25 (2H, m), 7. 40 (1H, m), 8. 23 (1H, m).

15 参考例 7 3 tert-プチル (6-シアノ-2-ピリジル) メチルカルバメート

tert-ブチル 2-ピリジルメチルカルバメート N-オキシド (3.0 g, 13.3 mmol) をニトロエタン (50 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (2.8 g, 28.6 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (1.7 g, 16.2 mmol) を加えて、室温で24時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (2:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (1.8 g, 58 %) を白色結晶として得た。

融点 85.9-86.5 ℃

20

25 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 1. 46 (9H, s) 4. 47 (2H, d, J=5.7 Hz), 5. 48 (1H, br s),

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

221

7. 51 (1H, d, J=7.8 Hz), 7. 59 (1H, d, J=7.3 Hz), 7. 81 (1H, dd, J=7.3, 7. 8 Hz).

IR (KBr): 3350, 2978, 2237, 1712, 1693, 1514, 1452, 1367, 1282, 1250, 1171 cm^{-1} .

5 元素分析値 C₁₂H₁₅N₃O₂として 計算値 C, 61.79; H, 6.48; N, 18.01 実測値 C, 61.79; H, 6.59; N, 18.01

実施例202 tert-プチル [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチルカルバメート

10

15

tert-ブチル (6-シアノ-2-ピリジル)メチルカルバメート (1.6 g, 6.8 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.8 g, 10.9 mmol) をトルエン (6 ml) に溶解し、トリエチルアミン (3.0 ml, 21.5 mmol) を加えて20時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取しクロロホルムに溶解し、その溶液をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール (20:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-クロロホルムより再結晶して標記化合物 (1.8 g, 72 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 160.0-162.1 ℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1.50 (9H, s), 4.57 (2H, d, J=5.7 Hz), 5.47 (1H, br s),

20 7.51 (1H, d, J=7.7 Hz), 7.60-7.71 (3H, m), 7.87 (1H, m), 8.42 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.54 (1H, m).

IR (KBr): 3350, 2976, 1711, 1658, 1572, 1537, 1439, 1290, 1250, 1170, 1097 cm⁻¹.

元素分析値 C₁₉H₁₉N₃O₃Sとして 計算値 C, 61.77; H, 5.18; N, 11.37 25 実測値 C, 61.54; H, 5.00; N, 11.30 実施例203 2-[6-(アミノメチル)-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オントリフルオロ酢酸塩

tert-ブチル [6-(4-オキソ-4II-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチ ルカルバメート (0.25 g, 0.67 mmol)をトリフルオロ酢酸 (4 ml) に溶解し、室 温で2時間撹拌した。溶媒を留去した後、メタノール-ジイソプロピルエーテルより再結晶して標記化合物 (0.22 g, 85 %)を白色結晶として得た。

融点 184.5-186.5 ℃

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 4. 39 (2H, s), 7. 75 (1H, m), 7. 83-7. 88 (3H, m), 8. 19 10 (1H, m), 8. 34-8. 40 (2H, m), 8. 55 (3H, s).

IR (KBr): 3535, 2995, 1685, 1647, 1527, 1201, 1128, 796 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₂N₃O₃SF₃・0. 25H₂Oとして 計算値 C, 49. 55; H, 3. 25; N, 10. 83 実測値 C, 49. 58; H, 3. 26; N, 10. 83

15 実施例 2 0 4 N-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチル] アセトアミド

2-[6-(アミノメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフル オロ酢酸塩 (350 mg, 0.91 mmol) をN, N-ジメチルアセトアミド (10 ml) に溶解 し、これにアセチルクロリド (150 mg, 1.91 mmol) を加えて、60℃で3時間撹拌した。反応液に酢酸エチル、テトラヒドロフランおよび水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル

(1:10, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、メタノール-ジイソプロピルエーテルより再結晶して標記化合物 (81 mg, 28 %)を白色結晶として得た。

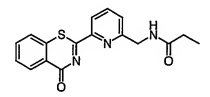
融点 199. 2-200. 4 ℃

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2. 17 (3H, s) 4. 69 (2H, d, J=5. 3 Hz), 6. 73 (1H, br s), 7. 51 (1H, d, J=7. 6 Hz), 7. 58-7. 69 (3H, m), 7. 85 (1H, m), 8. 38 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 54 (1H, dd, J=1. 8, 7. 4 Hz).

IR (KBr): 3285, 3080, 1651, 1572, 1537, 1294, 738 cm⁻¹ 元素分析値 C₁₆H₁₃N₃O₂Sとして 計算値 C, 61.72; H, 4.21; N, 13.50 実測値 C, 61.59; H, 4.18; N, 13.26

10

実施例205 N-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチル] プロパンアミド



2-[6-(アミノメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフル オロ酢酸塩 (500 mg, 1.3 mmol) をN, N-ジメチルアセトアミド (10 ml) に溶解し、これにプロピオニルクロリド (370 mg, 4.0 mmol) を加えて、60℃で16時間 撹拌した。反応液に酢酸エチルおよび水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (1:20, v/v) で溶出 される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記 化合物 (224 mg, 53 %)を白色結晶として得た。

融点 199.0-199.8 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 5 Hz), 2. 42 (2H, q, J=7. 5 Hz) 4. 70 (2H, d, J=5. 2 Hz), 6. 74 (1H, br s), 7. 51 (1H, d, J=7. 6 Hz), 7. 60-7. 70

25 (3H, m), 7.86 (1H, m), 8.39 (1H, d, J=7.6 Hz), 8.54 (1H, m).

IR (KBr): 3285, 3071, 1651, 1572, 1537, 1439, 1302, 1236, 734 cm^{-1}

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

224

元素分析値 C₁₇H₁₅N₃O₂Sとして 計算値 C, 62.75; H, 4.65; N, 12.91 実測値 C, 62.74; H, 4.89; N, 12.86

実施例206 2-メチル-N-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-5 ピリジル] メチル] プロパンアミド

2-[6-(アミノメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフル オロ酢酸塩 (450 mg, 1.1 mmol) をN, N-ジメチルアセトアミド (10 ml) に溶解し、これにイソブチリルクロリド (365 mg, 3.9 mmol) を加えて、60℃で16時間 10 撹拌した。反応液に酢酸エチルおよび水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (1:30, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-エタノールより再結晶して標記化合物 (231 mg, 58 %)を白色結晶として得た。

15 融点 188.6-189.2℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 30 (6H, d, J=6. 9 Hz), 2. 58 (1H, sept, J=6. 9 Hz) 4. 70 (2H, d, J=5. 1 Hz), 6. 79 (1H, br s), 7. 50 (1H, d, J=7. 7 Hz), 7. 58-7. 70 (3H, m), 7. 87 (1H, m), 8. 41 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 55 (1H, m).

IR (KBr): 3433, 3273, 3071, 2966, 1649, 1589, 1572, 1537, 1440, 1302,

20 1240 cm⁻¹

元素分析値 C₁₈H₁₇N₃O₂S・1. OH₂Oとして 計算値 C, 60. 49; H, 5. 36; N, 11. 76 実測値 C, 60. 74; H, 5. 27; N, 11. 72

実施例207 N-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] 25 メチル] ベンズアミド

2-[6-(アミノメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフル オロ酢酸塩 (330 mg, 0.86 mmol) をN, N-ジメチルアセトアミド (10 ml) に溶解し、これにベンゾイルクロリド (264 mg, 1.87 mmol) を加えて、60℃で14時間 撹拌した。反応液に酢酸エチルおよび水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:3, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (125 mg, 39 %)を白色結晶として得た。

10 融点 213.9-214.7℃

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 4. 90 (2H, d, J=5. 1 Hz), 7. 51-7. 67 (8H, m), 7. 88 (1H, m), 8. 00 (2H, m), 8. 31 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 54 (1H, m).

IR (KBr): 3344, 1651, 1572, 1537, 1296, 754 cm⁻¹

元素分析値 C₂₁H₁₅N₃O₂Sとして 計算値 C, 67.54; H, 4.05; N, 11.25

15 実測値 C, 67.35; H, 4.13; N, 11.16

実施例 2 0 8 N-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチル]-2-チオフェンカルボキシアミド

20 2-[6-(アミノメチル)-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン トリフル オロ酢酸塩 (350 mg, 0.91 mmol) をN,N-ジメチルアセトアミド (10 ml) に溶解 し、これに2-テノイルクロリド (400 mg, 2.72 mmol) を加えて、60℃で15時間 撹拌した。反応液に酢酸エチルおよび水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:4, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (151 mg, 43 %)を白色結晶として得た。

5 融点 208.5-209.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 4. 86 (2H, d, J=5. 1 Hz), 7. 16 (1H, dd, J=3. 7, 4. 9 Hz), 7. 45 (1H, m), 7. 52-7. 57 (3H, m), 7. 60-7. 69 (2H, m), 7. 75 (1H, dd, J=1. 1, 3. 7 Hz), 7. 88 (1H, m), 8. 37 (1H, d, J=7. 5 Hz), 8. 53 (1H, m).

IR (KBr): 3325, 1643, 1572, 1531, 1298, 1267, 734 cm^{-1}

10 元素分析値 C₁₉H₁₃N₃O₂S₂として 計算値 C, 60.14; H, 3.45; N, 11.07 実測値 C, 60.11; H, 3.41; N, 11.17

実施例209 2, 2, 2-トリフルオロ-N-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]メチル]アセトアミド

15

20

2-[6-(アミノメチル)-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン トリフル オロ酢酸塩 (350 mg, 0.91 mmol) をピリジン (10 ml) に溶解し、これにメタンスルホニルクロリド (576 mg, 5.04 mmol) を加えて、室温で3時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:1, <math>v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (228 mg, 68%)を淡黄色結晶と

融点 226.4-227.4 ℃

して得た。

 $^{1}H-NMR (CDC1_{3}) \delta: 4.80 (2H, d, J=5.0 Hz), 7.51 (1H, d, J=7.7 Hz), 7.59$ (1H, m), 7.64-7.71 (2H, m), 7.88-7.93 (2H, m), 8.42 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.54 (1H, dd, J=1.8, 7.5 Hz).

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

227

IR (KBr): 3269, 3105, 1711, 1655, 1570, 1533, 1439, 1298, 1174, 738 cm⁻¹ 元素分析値 $C_{16}H_{10}N_3O_2SF_3$ として 計算値 $C_{16}H_{10}N_3O_2SF_3$ 対 $C_{16}H_{10}N_3O_2SF_3$ と C_{1

5 実施例 2 1 0 3-(メチルチオ) -N-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピリジル] メチル] プロパンアミド

10

15

20

2-[6-(アミノメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフル オロ酢酸塩 (0.80 g, 2.1 mmol) をN, N-ジメチルアセトアミド (10 ml) に溶解し、これに3-メチルチオプロピオニルクロリド (0.86 g, 6.2 mmol) を加えて、60℃ で15時間撹拌した。反応液に酢酸エチルおよび水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (1:10, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ジイソプロピルエーテル-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (0.18 g, 24 %)を白色結晶として得た。融点 191.6-192.8 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) る: 2.18 (3H, s), 2.69 (2H, t, J=7.0 Hz), 2.92 (2H, t, J=7.0 Hz), 4.72 (2H, d, J=5.2 Hz), 6.95 (1H, m), 7.53 (1H, d, J=7.7 Hz), 7.61-7.70 (3H, m), 7.86 (1H, m), 8.39 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.55 (1H, m). IR (KBr): 3283, 3078, 1660, 1651, 1572, 1531, 1440, 1300, 1097, 734 cm⁻¹ 元素分析値 C₁₈H₁₇N₃O₂S₂として 計算値 C, 58.20; H, 4.61; N, 11.31 実測値 C, 58.05; H, 4.48; N. 11.30

実施例 2 1 1 N-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] 25 メチル] メタンスルホンアミド

2-[6-(アミノメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩 (450 mg, 1.1 mmol) とメタンスルホニルクロリド (205 mg, 1.7 mmol) を酢酸エチル(10 ml)、水(5 ml)と混合し、炭酸水素ナトリウム (250 mg, 3.0 mmol) を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール (20:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (88 mg, 21 %)を白色結晶として得た。

10 融点 188. 1-189. 5 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 03 (3H, s), 4. 60 (2H, d, J=5. 7 Hz), 5. 64 (1H, m), 7. 56 (1H, d, J=7. 7 Hz), 7. 60-7. 71 (3H, m), 7. 91 (1H, m), 8. 46 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 54 (1H, m).

IR (KBr): 3271, 1658, 1572, 1531, 1440, 1317, 1149, 1097, 748, 736 cm⁻¹ 元素分析値 C₁₅H₁₃N₃O₃S₂として 計算値 C, 51.86; H, 3.77; N, 12.10 実測値 C, 51.76; H, 3.69; N, 12.00

実施例212 N-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチル] エタンスルホンアミド

20

2-[6-(アミノメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩 (500 mg, 1.3 mmol) とエタンスルホニルクロリド (270 mg, 2.1 mmol) を酢酸エチル(10 ml)、水(5 ml)と混合し、炭酸水素ナトリウム (270 mg,

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 41 (3H, t, J=7. 3 Hz), 3. 11 (2H, q, J=7. 3 Hz), 4. 58 (2H, d, J=5. 7 Hz), 5. 52 (1H, t, J=5. 7 Hz), 7. 56 (1H, d, J=7. 7 Hz), 7. 61-7. 71 (3H, m), 7. 91 (1H, m), 8. 46 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 55 (1H, m).

10 IR (KBr): 3269, 1658, 1572, 1531, 1440, 1319, 1143, 1097, 736 cm⁻¹ 元素分析値 C₁₆H₁₅N₃O₃S₂として 計算値 C, 53. 17; H, 4. 18; N, 11. 63 実測値 C, 53. 19; H, 4. 32; N. 11. 71

実施例213 N-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] 15 メチル] ベンゼンスルホンアミド

2-[6-(アミノメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフル オロ酢酸塩 (400 mg, 1.0 mmol) とベンゼンスルホニルクロリド (300 mg, 1.7 mmol) を酢酸エチル(10 ml)、水(5 ml)と混合し、炭酸水素ナトリウム (225 mg, 2.6 mmol) を加えて、室温で2時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、 有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。 残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーへ キサン (1:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (162 mg, 38 %)を白色結晶として得た。

25 融点 206. 7-207. 5 ℃

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 4. 44 (2H, d, J=5. 7 Hz), 5. 84 (1H, t, J=5. 7 Hz), 7. 38-

7. 49 (4H, m), 7. 65-7. 70 (3H, m), 7. 79 (1H, m), 7. 86-7. 90 (2H, m), 8. 35 (1H, d, J=7. 5 Hz), 8. 55 (1H, m).

IR (KBr): 3254, 3063, 1658, 1651, 1572, 1537, 1444, 1327, 1304, 1161, $1095~cm^{-1}$

5 元素分析値 C₂₀H₁₅N₃O₃S₂として 計算値 C, 58.66; H, 3.69; N, 10.26 実測値 C, 58.70; H, 3.67; N, 10.13

実施例 2 1 4 ジエチル [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピリジル] メチルアミドホスフェート

10

15

2-[6-(アミノメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩 (400 mg, 1.0 mmol) とクロロリン酸ジエチル (360 mg, 2.1 mmol)をアセトニトリル (15 ml) に溶解し、炭酸カリウム (430 mg, 3.1 mmol)を加えて、室温で15時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール (8:1, v/v)で溶出される画分を集めて濃縮し、ジイソプロピルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物 (225 mg, 53 %)を白色結晶として得た。

融点 135. 2-135.8 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 36 (6H, m), 3. 84 (1H, m), 4. 13 (4H, m), 4. 37 (2H, dd, 2O J=6. 3, 9. 1 Hz), 7. 55 (1H, d, J=7. 7 Hz), 7. 63-7. 71 (3H, m), 7. 89 (1H, m), 8. 45 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 55 (1H, m).

IR (KBr) : 3223, 2982, 1660, 1572, 1537, 1440, 1300, 1236, 1057, 1030, 966 \mbox{cm}^{-1}

元素分析値 C₁₈H₂₀N₃O₄SPとして 計算値 C, 53.33; H, 4.97; N, 10.36 25 実測値 C, 53.18; H, 4.87; N, 10.65 実施例 2 1 5 0, 0-ジエチル [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチルアミドチオホスフェート

2-[6-(アミノメチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフル オロ酢酸塩 (400 mg, 1.0 mmol) とクロロチオリン酸ジエチル (410 mg, 2.2 mmol) をアセトニトリル (15 ml) に溶解し、炭酸カリウム (430 mg, 3.1 mmol) を加えて、室温で2時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (1:2, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、酢酸エチル-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (362 mg, 82 %) を白色結晶として得た。

融点 132.3-133.3 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 31 (6H, t, J=7. 1 Hz), 4. 03-4. 18 (5H, m), 4. 42 (2H, dd, J=6. 4, 10. 7 Hz), 7. 56 (1H, d, J=7. 7 Hz), 7. 61-7. 71 (3H, m), 7. 89 (1H, m), 8. 45 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 56 (1H, m).

15 IR (KBr): 3283, 2982, 1651, 1572, 1535, 1439, 1302, 1097, 1049, 1024, 956 cm⁻¹

元素分析値 $C_{18}H_{20}N_3O_3S_2P$ として 計算値 C, 51.29; H, 4.78; N, 9.97 実測値 C, 51.32; H, 4.78; N, 10.00

20 実施例 2 1 6 N, N-ジメチル-N'-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチル] ウレア

2-[6-(アミノメチル)-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン トリフル

オロ酢酸塩 (0.40 g, 1.0 mmol) と炭酸カリウム (0.43 g, 3.1 mmol) をアセトニトリル (20 ml) に混合し、室温で20分間撹拌した。つづいて、反応混合物に N, N-ジメチルカルバモイルクロリド (0.47 g, 4.3 mmol) を加えて、室温で5時間撹拌した。沈殿物をろ別した後、ろ液を濃縮し、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-エタノール (40:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、クロロホルム-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.24 g, 68 %) を白色結晶として得た。

融点 175. 2-176. 3 ℃

¹H-NMR (CDCl₃) る: 3.07 (6H, s), 4.69 (2H, s), 5.75 (1H, br s), 7.53-7.70 (4H, m), 7.88 (1H, m), 8.42 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.56 (1H, m). IR (KBr): 3350, 2828, 1643, 1572, 1529, 1440, 1298, 1234, 1097, 734 cm⁻¹ 元素分析値 C₁₇H₁₆N₄O₂S・0.5H₂Oとして 計算値 C, 58.44; H, 4.90; N, 16.03 実測値 C, 58.58; H, 4.63; N, 16.01

15 参考例 7 4 tert-プチル 2-(2-ピリジル) エチルカルバメート

2-(2-アミノエチル) ピリジン (10.2 g, 83 mmol) と二炭酸ジ-tert-ブチル (20.0 g, 91 mmol) をテトラヒドロフラン (130 ml) に溶解し、0℃で30分間さらに室温で3時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:2, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (18.5 g, 99 %)を得た。

「H-NMR (CDCl₃) δ: 1.43 (9H, s), 2.97 (2H, t, J=6.4 Hz), 3.54 (2H, m), 5.15 (1H, br s), 7.12-7.17 (2H, m), 7.61 (1H, m), 8.53 (1H, dd, J=0.6, 4.8 Hz).

25

20

参考例 7 5 tert-ブチル 2-(4-ピリジル) エチルカルバメート

4-(2-アミノエチル)ピリジン (4.4 g, 36 mmol) と二炭酸ジ-tert-ブチル (8.8 g, 40 mmol) をテトラヒドロフラン (60 ml) に溶解し、0℃で30分間さらに室温で3時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルで溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (6.9 g, 81 %)を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 43 (9H, s), 2. 80 (2H, t, J=6. 9 Hz), 3. 40 (2H, m), 4. 60 (1H, br s), 7. 13 (2H, d, J=6. 0 Hz), 8. 51 (2H, d, J=6. 0 Hz).

10 参考例 7 6 tert-ブチル 2-(2-ピリジル) エチルカルバメート N-オキシド

15

tert-プチル 2-(2-ピリジル) エチルカルバメート (18.5 g, 83 mmol) と3-クロロ過安息香酸 (約77%含有, 24.5 g, 109 mmol) を酢酸エチル (200 ml) に溶解し、室温で15時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (1:4, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (19.6 g, 99 %)を得た。 「H-NMR (CDCl₃) δ: 1,41 (9H, s), 3,16 (2H, t, J=6,4 Hz), 3,53 (2H, m)

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 41 (9H, s), 3. 16 (2H, t, J=6. 4 Hz), 3. 53 (2H, m), 5. 40 (1H, br s), 7. 18-7. 26 (3H, m), 8. 26 (1H, m).

20 参考例77 tert-ブチル 2-(4-ピリジル) エチルカルバメート N-オキシド

tert-ブチル 2-(4-ピリジル) エチルカルバメート (6.9 g, 31 mmol) と3-クロロ 過安息香酸 (約77%含有, 9.1 g, 40 mmol) を酢酸エチル (100 ml) に溶解し、 室温で3時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル(1:3, v/v)で溶出される 画分を集めて濃縮し、標記化合物 (7.4 g, 99 %)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC13) δ : 1.42 (9H, s), 2.82 (2H, t, J=6.8 Hz), 3.38 (2H, m),

5 4.90 (1H, br s), 7.12 (2H, d, J=6.9 Hz), 8.13 (2H, d, J=6.9 Hz).

参考例78 tert-ブチル 2-(6-シアノ-2-ピリジル) エチルカルバメート

tert-ブチル 2-(2-ピリジル) エチルカルバメート N-オキシド (6.2 g, 26 mol) をニトロエタン (80 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (7.8 g, 78 mol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (5.5 g, 51 mol) を加えて、室温で48時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (1:2, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物

融点 79.1-80.3 ℃

15

(5.3 g, 83 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 42 (9H, s) 3. 04 (2H, t, J=6. 4 Hz), 3. 56 (2H, m), 4. 92 (1H, br s), 7. 40 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 56 (1H, d, J=7. 6 Hz), 7. 75 (1H, dd, J=7. 6, 7. 8 Hz).

20 IR (KBr): 3350, 2976, 2932, 2235, 1697, 1589, 1514, 1452, 1365, 1275, 1250 cm⁻¹

元素分析値 C₁₃H₁₇N₃O₂として 計算値 C, 63.14; H, 6.93; N, 16.99 実測値 C, 63.12; H, 6.90; N, 17.02

25 参考例 7 9 tert-ブチル 2-(2-シアノ-4-ピリジル) エチルカルバメート

tert-ブチル 2-(4-ピリジル) エチルカルバメート N-オキシド (7.4 g, 31 mmol) をニトロエタン (100 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (9.2 g, 92 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (6.7 g, 62 mmol) を加えて、室温で10時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (1:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、酢酸エチル-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (6.6 g, 86 %) を得た。

融点 70.5-71.2 ℃

15

10 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1. 42 (9H, s) 2. 88 (2H, t, J=6. 8 Hz), 3. 41 (2H, m),
4. 63 (1H, br s), 7. 37 (1H, dd, J=1. 3, 4. 9 Hz), 7. 55 (1H, d, J=1. 3 Hz),
8. 62 (1H, d, J=4. 9 Hz).

IR (KBr): 3337, 2976, 2934, 2237, 1697, 1599, 1518, 1365, 1275, 1250, 1169 cm⁻¹元素分析値 C₁₃H₁₇N₃O₂として 計算値 C, 63.14; H, 6.93; N, 16.99 実測値 C, 63.33; H, 6.98; N, 17.05

実施例217 tert-ブチル 2-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] エチルカルバメート

20 tert-ブチル 2-(6-シアノ-2-ピリジル) エチルカルバメート (2.0 g, 8.1 mmol) とチオサリチル酸メチル (2.0 g, 12 mmol) をトルエン (10 ml) に溶解し、トリエチルアミン (5.0 ml, 36 mmol) を加えて14時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (3:2, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-

テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (2.0 g. 64 %) を白色結晶として 得た。

融点 170.2-170.8 ℃

10

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.45 (9H, s), 3.12 (2H, t, J=6.3 Hz), 3.69 (2H, m).

5. 27 (1H, br s), 7. 40 (1H, d, J=7.6 Hz), 7. 61-7. 72 (3H, m), 7. 83 (1H, m), 8. 39 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 56 (1H, m).

IR (KBr): 3350, 2976, 2930, 1705, 1660, 1572, 1535, 1300, 1248, 1170, 736 cm⁻¹.

元素分析値 C₂₀H₂₁N₃O₃Sとして 計算値 C, 62.64; H, 5.52; N, 10.96 実測値 C, 62.67; H, 5.45; N. 11.08

実施例218 tert-ブチル 2-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] エチルカルバメート

tert-プチル 2-(2-シアノ-4-ピリジル)エチルカルバメート (3.0 g, 12 mmol) 15 とチオサリチル酸メチル (3.6 g. 21 mmol) をトルエン (12 ml) に溶解し、ト リエチルアミン (6.0 ml. 43 mmol) を加えて8時間加熱還流した。溶媒を留去し た後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチ ルーヘキサン (2:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-エタノー ルより再結晶して標記化合物 (3.3 g, 71 %)を白色結晶として得た。 20

融点 159.8-161.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.41 (9H, s), 2.93 (2H, t, J=6.9 Hz), 3.46 (2H, m), 4. 58 (1H, br s), 7. 41 (1H, m), 7. 60-7. 69 (3H, m), 8. 41 (1H, s), 8. 55 (1H, dd, J=1.4, 8.0 Hz), 8.64 (1H, d, J=4.9 Hz).

25 IR (KBr): 3350, 2976, 2930, 1705, 1660, 1572, 1535, 1300, 1248, 1170, 736 cm^{-1} .

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

237

元素分析値 C₂₀H₂₁N₃O₃Sとして 計算値 C, 62.64; H, 5.52; N, 10.96 実測値 C, 62.67; H, 5.62; N, 10.88

実施例219 tert-ブチル 2-[2-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-5 2-イル)-4-ピリジル] エチルカルバメート

tert-ブチル 2-(2-シアノ-4-ピリジル) エチルカルバメート (1.5 g, 6.0 mol) と4-クロロチオサリチル酸 (2.3 g, 12.1 mol) をピリジン (10 ml) に溶解し、18時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (0.48 g, 19 %) を白色結晶として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 42 (9H, s), 2. 94 (2H, t, J=6. 9 Hz), 3. 46 (2H, m), 4. 60 (1H, br s), 7. 42 (1H, d, J=4. 0 Hz), 7. 56-7. 60 (2H, m), 8. 38 (1H, s), 8. 48 (1H, d, J=8. 3 Hz), 8. 64 (1H, d, J=4. 9 Hz).

IR (KBr): 3377, 2980, 1685, 1655, 1585, 1560, 1531, 1381, 1284, 1165, 729 cm⁻¹元素分析値 $C_{20}H_{20}N_3O_3SC1$ として 計算値 C, 57.48; H, 4.82; N, 10.05 実測値 C, 57.67; H, 4.88; N, 9.86

実施例 2 2 0 2-[6-(2-アミノエチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩

融点 168. 2-169. 2 ℃

15

20

tert-プチル 2-[6-(4-オキソ-4H-1,3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] エチルカルバメート (0.35 g, 0.91 mmol)をトリフルオロ酢酸 (4 ml) に溶解し、室温で2時間撹拌した。溶媒を留去した後、メタノール-ジイソプロピルエーテルより再結晶して標記化合物 (0.33 g, 91 %)を白色結晶として得た。

5 融点 206. 2-207. 1 ℃

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 3. 22 (2H, t, J=7. 0 Hz), 3. 37 (2H, t, J=7. 0 Hz), 7. 70-7. 77 (2H, m), 7. 82-7. 91 (2H, m), 7. 99 (3H, br s), 8. 08 (1H, m), 8. 25 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 37 (1H, d, J=7. 9 Hz).

IR (KBr): 3130, 1676, 1662, 1574, 1541, 1483, 1203, 1184, 1120, 817, 798 cm^{-1} .

元素分析値 $C_{17}H_{14}N_3O_3SF_3$ として 計算値 C, 51.38; H, 3.55; N, 10.57 実測値 C, 51.41; H, 3.80; N, 10.62

実施例221 2-[4-(2-アミノエチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-15 オン トリフルオロ酢酸塩

tert-ブチル 2-[2-(4-オキソ-4H-1,3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル]ェチルカルバメート (0.82~g,~2.1~mmol)をトリフルオロ酢酸 (10~ml) に溶解し、室温で2時間撹拌した。溶媒を留去した後、メタノール-ジイソプロピルエーテルより再結晶して標記化合物 (0.75~g,~89~%)を白色結晶として得た。

融点 209.0-210.7 ℃

20

 $^{1}H-NMR \quad (DMSO-d_{6}) \quad \delta: \quad 3. \quad 06 \quad (2H, \quad t, \quad J=7. \quad 2 \quad Hz) \,, \quad 3. \quad 21 \quad (2H, \quad m) \,, \quad 7. \quad 68-7. \quad 77 \quad (2H, \quad m) \,, \quad 7. \quad 82-7. \quad 95 \quad (5H, \quad m) \,, \quad 8. \quad 31 \quad (1H, \quad s) \,, \quad 8. \quad 37 \quad (1H, \quad d, \quad J=7. \quad 8 \quad Hz) \,, \quad 8. \quad 76 \quad (1H, \quad d, \quad J=4. \quad 6 \quad Hz) \,.$

25 IR (KBr): 2990, 1678, 1635, 1521, 1203, 1174, 1145, 833 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₇H₁₄N₃O₃SF₃として 計算値 C, 51.38; H, 3.55; N, 10.57 実測値 C, 51.28; H, 3.48; N, 10.64

実施例222 2-[4-(2-アミノエチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン 塩酸塩

5

10

tert-ブチル 2-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] エチルカルバメート (0.40 g, 1.0 mmol) を酢酸エチル (20 ml) に溶解し、これに4N塩化水素の酢酸エチル溶液 (2 ml) を0℃において滴下して、同温度で1時間撹拌した。沈殿物をろ取し、ジイソプロピルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物 (0.04 g, 12 %)を白色結晶として得た。

融点 238 ℃ (分解)

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3. 12 (2H, m), 3. 17 (2H, m), 7. 71 (1H, d, J=4. 9 Hz), 7. 76 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 85 (1H, m), 7. 93 (1H, d, J=8. 0 Hz), 8. 10 (3H, br s), 8. 30 (1H, s), 8. 37 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 76 (1H, d, J=4. 9 Hz).

15 IR (KBr): 2889, 2739, 2640, 1633, 1518, 1304, 1099 cm⁻¹ 元素分析値 C₁₅H₁₄N₃OSCl·0. 25H₂O 計算値 C, 55. 55; H, 4. 51; N, 12. 96 実測値 C, 55. 71; H, 4. 43; N, 12. 91

実施例 2 2 3 2-[4-(2-アミノエチル)-2-ピリジル]-7-クロロ-4H-1, 3-ベンゾチ 20 アジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩

tert-ブチル 2-[2-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] エチルカルバメート (0.36 g, 0.86 mmol)をトリフルオロ酢酸 (10 ml)

に溶解し、室温で3時間撹拌した。溶媒を留去した後、メタノール-ジイソプロピルエーテルより再結晶して標記化合物 (0.33 g, 89 %)を白色結晶として得た。 融点 212 ℃ (分解)

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3. 06 (2H, t, J=7. 2. Hz), 3. 20 (2H, m), 7. 70 (1H, dd, J=1. 5, 4. 9 Hz), 7. 78 (1H, dd, J=2. 0, 8. 5 Hz), 7. 87 (3H, br s), 8. 18 (1H, d, J=2. 0 Hz), 8. 30 (1H, d, J=1. 5 Hz), 8. 34 (1H, d, J=8. 5 Hz), 8. 76 (1H, d, J=4. 9 Hz).

IR (KBr): 3047, 1693, 1635, 1560, 1520, 1203, 1165, 1138 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₇H₁₃N₃O₃SF₃Clとして 計算値 C, 47. 28; H, 3. 03; N, 9. 73 実測値 C, 47. 27; H, 3. 23; N, 9. 79

実施例224 N-[2-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジ

ル] エチル] ペンズアミド

2-[6-(2-アミノエチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩 (0.53 g, 1.3 mmol) をN, N-ジメチルアセトアミド (10 ml) に溶解し、これにベンゾイルクロリド (0.38 g, 2.7 mmol) と炭酸カリウム (0.18 g, 1.3 mmol) を加えて、60℃で4時間撹拌した。反応液に酢酸エチルおよび水を加え、有機層を炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (1:20, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-エタノールより再結晶して標記化合物 (0.13 g, 26 %)を白色結晶として得た。

融点 201.7-202.6 ℃

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 3. 27 (2H, t, J=6. 0 H), 4. 04 (2H, t, J=6. 0 Hz), 7. 37-7. 47 (6H, m), 7. 60-7. 70 (2H, m), 7. 81-7. 85 (3H, m), 8. 40 (1H, d, J=7. 4)

241

Hz), 8.55 (1H, m).

IR (KBr): 3325, 1643, 1572, 1529, 1439, 1302, 736 cm⁻¹ 元素分析値 C₂₂H₁₇N₃O₂Sとして 計算値 C, 68.20; H, 4.42; N, 10.85 実測値 C, 68.40; H, 4.35; N, 10.78

5

実施例225 N-[2-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] エチル] ベンズアミド

2-[4-(2-アミノエチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩 (0.50 g, 1.2 mmol) をN, N-ジメチルアセトアミド (10 ml) に溶解し、これにベンゾイルクロリド (0.36 g, 2.6 mmol) と炭酸カリウム (0.17 g, 1.2 mmol) を加えて、60℃で5時間撹拌した。反応液に酢酸エチルおよび水を加え、有機層を炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (1:20, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-クロロホルムより再結晶して標記化合物 (0.17 g, 36 %)を白色結晶として得た。

融点 216.8-219.3 ℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 3.07 (2H, t, J=6.9 H), 3.80 (2H, m), 6.54 (1H, m),

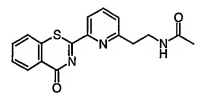
20 7.41-7.48 (4H, m), 7.62-7.77 (5H, m), 8.41 (1H, s), 8.52 (1H, m), (1H, d, J=4.9 H).

IR (KBr): 3287, 3061, 1657, 1643, 1572, 1531, 1304, 1282, 742 cm⁻¹ 元素分析値 C₂₂H₁₇N₃O₂Sとして 計算値 C, 68. 20; H, 4. 42; N, 10. 85 実測値 C, 67. 91; H, 4. 33; N, 10. 81

25

実施例226 N-[2-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジ

ル] エチル] アセトアミド



2-[6-(2-アミノエチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩 (0.58 g, 1.4 mmol) をN, N-ジメチルアセトアミド (10 ml) に溶解し、これにアセチルクロリド (0.38 g, 4.8 mmol) と炭酸カリウム (0.20 g, 1.4 mmol) を加えて、60℃で8時間撹拌した。反応液に酢酸エチルおよび水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (1:8, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ジイソプロピルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物 (0.15 g, 31 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 206. 7-207. 9 ℃

. 10

15

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2.04 (3H, s), 3.14 (2H, t, J=6.1 Hz), 3.83 (2H, m), 6.53 (1H, br s), 7.41 (1H, d, J=7.6 Hz), 7.58-7.70 (3H, m), 7.83 (1H, m), 8.37 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.55 (1H, dd, J=1.5, 7.7 Hz).

IR (KBr): 3325, 1643, 1572, 1529, 1439, 1302, 736 cm⁻¹ 元素分析値 C₁₇H₁₅N₃O₂Sとして 計算値 C, 62.75; H, 4.65; N, 12.91 実測値 C, 62.63; H, 4.63; N, 12.94

20 実施例 2 2 7 N-[2-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] エチル] -N'-フェニルウレア

2-[6-(2-アミノエチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフ

ルオロ酢酸塩 (0.40 g, 1.0 mmol) と炭酸カリウム (0.41 g, 3.0 mmol) をアセトニトリル (15 ml) に混合し、室温で20分間撹拌した。つづいて、反応混合物にフェニルイソシアネート (0.47 g, 4.0 mmol) を加えて、4時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取しクロロベンゼンと水に溶解した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去し、残留物をヘキサン-クロロベンゼンより再結晶して標記化合物 (0.07 g, 17 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 234.8-236.4 ℃

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 3. 08 (2H, t, J=6.6 H), 3. 61 (2H, m), 6. 21 (1H, m), 6. 87 (1H, m), 7. 19 (2H, m), 7. 36 (2H, d, J=7.7 Hz), 7. 66 (1H, d, J=7.6 Hz), 7. 73 (1H, m), 7. 81-7. 88 (2H, m), 8. 04 (1H, m), 8. 22 (1H, d, J=7.7 Hz), 8. 36 (1H, d, J=7.6 Hz), 8. 46 (1H, s).

IR (KBr): 3422, 3325, 2943, 1687, 1641, 1597, 1570, 1541, 1496, 1440, 1311 cm⁻¹

元素分析値 C₂₂H₁₈N₄O₂S・0. 5H₂Oとして 計算値 C, 64. 22; H, 4. 65; N, 13. 62 15 実測値 C, 64. 27; H, 4. 40; N, 13. 61

実施例228 N-エチル-N'-[2-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] エチル] ウレア

20 2-[6-(2-アミノエチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩 (0.45 g, 1.1 mmol) と炭酸カリウム (0.47 g, 3.4 mmol) をアセトニトリル (20 ml) に混合し、室温で20分間撹拌した。つづいて、反応混合物にエチルイソシアネート (0.36 g, 5.1 mmol) を加えて、3時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取しクロロホルムに溶解し、シリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-エタノール (15:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、クロロホルム-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.25 g,

244

63 %) を白色結晶として得た。

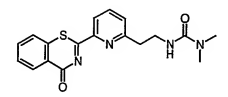
融点 240: 3-242.4 ℃

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 0.96 (3H, t, J=7.1 H), 2.95-3.04 (4H, m), 3.49 (2H, m), 5.83 (1H, t, J=5.4 Hz), 5.88 (1H, t, J=5.6 Hz), 7.61 (1H, d, J=7.5 Hz), 7.75 (1H, m), 7.85 (1H, m), 7.95 (1H, d, J=7.6 Hz), 8.02 (1H, m), 8.20 (1H, d, J=7.6 Hz), 8.36 (1H, dd, J=0.8, 7.8 Hz).

IR (KBr): 3319, 1660, 1622, 1572, 1539, 1302, 1095, 744 cm⁻¹ 元素分析値 C₁₈H₁₈N₄O₂Sとして 計算値 C, 61.00; H, 5.12; N, 15.81 実測値 C, 60.85; H, 5.11; N, 15.81

10

実施例229 N, N-ジメチル-N'-[2-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] エチル] ウレア



2-[6-(2-アミノエチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩 (0.45 g, 1.1 mmol) と炭酸カリウム (0.46 g, 3.3 mmol) をアセトニトリル (20 ml) に混合し、室温で20分間撹拌した。つづいて、反応混合物にN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (0.47 g, 4.3 mmol) を加えて、室温で3時間撹拌した。沈殿物をろ別した後、ろ液を濃縮し、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-エタノール (20:1, v/v) で 20 溶出される画分を集めて濃縮し、クロロホルム-ヘキサンより再結晶して標記化

合物 (0.31 g, 77 %)を白色結晶として得た。

融点 190.2-191.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 89 (6H, s), 3. 16 (2H, t, J=6. 2 Hz), 3. 81 (2H, m), 5. 17 (1H, m), 7. 43 (1H, d, J=7. 6 Hz), 7. 59-7. 71 (3H, m), 7. 84 (1H, m),

25 8.38 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.54 (1H, m).

IR (KBr): 3352, 2928, 1655, 1637, 1570, 1533, 1439, 1300, 1232, 1097, 736

245

cm⁻¹

元素分析値 C₁₈H₁₈N₄O₂S・0. 25H₂Oとして 計算値 C, 60. 23; H, 5. 20; N, 15. 61

実測値 C, 60.36; H, 5.15; N, 15.56

. 5

実施例230 N, N-ジエチル-N'-[2-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] エチル] ウレア

2-[6-(2-アミノエチル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩(0.40 g, 1.0 mmol) と炭酸カリウム(0.41 g, 3.0 mmol) をアセトニトリル(20 ml)に混合し、室温で20分間撹拌した。つづいて、反応混合物にN, N-ジエチルカルバモイルクロリド(0.54 g, 4.0 mmol)を加えて、室温で4時間撹拌した。沈殿物をろ別した後、ろ液を濃縮し、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-エタノール(30:1, v/v)で 溶出される画分を集めて濃縮し、エタノール-ヘキサンより再結晶して標記化合物(0.12 g, 31 %)を白色結晶として得た。

融点 174.9-175.6 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1.06 (6H, t, J=7.1 Hz), 3.15-3.26 (6H, m), 3.82 (2H, m), 5.06 (1H, m), 7.42 (1H, d, J=7.7 Hz), 7.58-7.70 (3H, m), 7.83 (1H, m), 8.38 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.56 (1H, m).

IR (KBr): 3358, 2972, 2930, 1658, 1643, 1572, 1531, 1439, 1282, 1097, 736 cm⁻¹

元素分析値 C₂₀H₂₂N₄O₂Sとして 計算値 C, 62.80; H, 5.80; N, 14.65 実測値 C, 62.88; H, 5.73; N, 14.64

25

20

参考例80 tert-ブチル 2-ピリジルカルバメート

2-アミノピリジン (6.0 g, 63.7 mmol) と二炭酸ジ-tert-ブチル (14.4 g, 65.9 mmol) をテトラヒドロフラン (150 ml) に溶解し、12時間加熱還流した。 放冷後、沈殿物をろ別し、ろ液を濃縮後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (15:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し標記化合物 (7.5 g, 60 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1.54 (9H, s), 6.94 (1H, m), 7.65 (1H, m), 7.96 (1H, d,

10 参考例81 tert-ブチル 2-ピリジルカルバメート N-オキシド

J=8.4~Hz), 8.29 (1H, d, J=4.6~Hz), 8.70 (1H, br s).

15

tert-ブチル2-ピリジルカルバメート (7.4 g, 38 mmol) と3-クロロ過安息香酸 (約77%合有, 11.2 g, 50 mmol) を酢酸エチル (100 ml) に溶解し、室温で20時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (1:20, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (7.6 g, 95 %)を得た。

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 1. 54 (9H, s), 6. 91 (1H, m), 7. 29 (1H, m), 8. 15 (1H, dd, J=1. 6, 8. 5 Hz), 8. 20 (1H, m), 9. 30 (1H, br s).

20 参考例82 N'-(6-シアノ-2-ピリジル)-N, N-ジメチルウレア

tert-ブチル 2-ピリジルカルバメート N-オキシド (7.6 g, 36 mmol) を二トロエタン (100 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (14.5 g, 146

皿o1) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (15.8 g, 147 mo1) を加えて、室温で3日間さらに50℃で24時間加熱撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (1:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、残留物をヘキサンで結晶化してtert-ブチル 6-シアノ-2-ピリジル[(ジメチルアミノ)カルボニル]カルバメート (3.3 g)を得た。 更に、本品 (3.3 g)をトリフルオロ酢酸 (20 ml) に溶解し、0℃で3時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (1.0 g, 15 %)を得た。

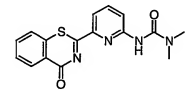
10 融点 124.6-124.8 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3.06 (6H, s), 7.31 (1H, br s), 7.32 (1H, d, J=7.4 Hz), 7.74 (1H, dd, J=7.4, 8.6 Hz), 8.33 (1H, d, J=8.6 Hz).

IR (KBr): 3408, 2941, 2235, 1666, 1574, 1529, 1452, 1400, 1307, 1174, 983 cm⁻¹.

15 元素分析値 C₉H₁₀N₄Oとして 計算値 C, 56.83; H, 5.30; N, 29.46 実測値 C. 56.82; H. 5.37; N. 29.60

実施例231 N, N-ジメチル-N'-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] ウレア



20

25

N'-(6-シアノ-2-ピリジル)-N, N-ジメチルウレア(0.72 g, 3.8 mmol) とチオサリチル酸メチル(0.89 g, 5.2 mmol) をトルエン(4 ml)に溶解し、トリエチルアミン(2.0 ml, 14.3 mmol)を加えて8時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取し、ジイソプロピルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物(0.62 g, 50 %)を白色結晶として得た。

融点 230.1-230.3 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 13 (6H, s), 7. 28 (1H, s), 7. 52 (1H, d, J=7. 2 Hz), 7. 59-7. 64 (2H, m), 7. 81 (1H, m), 8. 14 (1H, d, J=7. 5 Hz), 8. 27 (1H, d, J=8. 3 Hz), 8. 52 (1H, m).

IR (KBr): 3485, 1651, 1579, 1529, 1456, 1404, 1300, 989, 808, 738 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₄N₄O₂Sとして 計算値 C, 58.88; H, 4.32; N, 17.17 実測値 C, 58.74; H, 4.08; N, 17.06

実施例232 tert-ブチル 6-(8-メチル-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキシレート

10

tert-ブチル 6-シアノ-2-ピリジンカルボキシレート (3.2 g, 15 mmol) と3-メチルチオサリチル酸 (4.7 g, 28 mmol) をピリジン (40 ml) に溶解し、16時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-テトラヒドロフラン (2:1, v/v) で溶出される

15 画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (3.1 g, 56 %) を淡黄色結晶として得た。

融点 204. 3-204. 7 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 69 (9H, s), 2. 60 (3H, s), 7. 53-7. 55 (2H, m), 8. 03 (1H, dd, J=7. 8, 7. 8 Hz), 8. 25 (1H, dd, J=0. 9, 7. 8 Hz), 8. 44 (1H, m),

20 8.69 (1H, dd, J=0.9, 7.8 Hz).

IR (KBr): 2974, 2932, 1712, 1658, 1579, 1541, 1327, 1311, 1182, 1153, 771 cm^{-1} .

元素分析値 C₁₉H₁₈N₂O₃Sとして 計算値 C, 64.39; H, 5.12; N, 7.90 実測値 C, 64.29; H, 4.87; N, 7.78

25

実施例233 6-(8-メチル-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリ

. 249

PCT/JP02/08866

ジンカルボン酸

WO 03/020719

tert-ブチル 6-(8-メチル-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキシレート (0.50 g, 1.4 mmol)をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶解し、0℃で4時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をジエチルエーテルで結晶化して標記化合物 (0.39 g, 94 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 260.5-260.8 ℃

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.55 (3H, s), 7.62 (1H, m), 7.73 (1H, d, J=7.1 Hz), 8.21-8.34 (3H, m), 8.54 (1H, m), 13.70 (1H, br s).

10 IR (KBr): 3067, 1697, 1672, 1543, 1471, 1307, 1099, 773 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₅H₁₀N₂O₃Sとして 計算値 C, 60.39; H, 3.38; N, 9.39 実測値 C, 60.10; H, 3.32; N, 9.27

実施例234 tert-ブチル 6-[[[6-(8-メチル-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジ 15 ン-2-イル)-2-ピリジル] カルボニル] アミノ] ヘキシルカルバメート

6-(8-メチル-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボン酸 (1.5 g, 5.0 mmol) をDMF (15 ml) に溶解し、これにN-(tert-プトキシカルボニル)-1,6-ジアミノヘキサン (2.1 g, 10.0 mmol) 、WSC (3.0 g, 15.5

20 mmol)、H0Bt (2.0 g, 14.9 mmol)を加えて、80℃で10時間加熱撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーへキサン (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃

250

縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (1.1 g, 45 %) を白色結晶として得た。

融点 170.7-171.5 ℃

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ: 1. 43 (9H, s), 1. 43-1. 55 (6H, m), 1. 74 (2H, m), 2. 60 (3H, s), 3. 13 (2H, m), 3. 57 (2H, m), 4. 52 (1H, br s), 7. 55 (1H, m), 7. 56 (1H, s), 7. 98 (1H, m), 8. 08 (1H, m), 8. 41-8. 45 (2H, m), 8. 66 (1H, dd, J=0. 9, 7. 8 Hz).

IR (KBr): 3350, 2932, 2858, 1680, 1666, 1537, 1448, 1307, 1271, 1250, 1172 cm⁻¹.

10 元素分析値 C₂₆H₃₂N₄O₄Sとして 計算値 C, 62.88; H, 6.49; N, 11.28 実測値 C, 62.78; H, 6.51; N, 11.09

実施例235 N-(6-アミノヘキシル)-6-(8-メチル-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキシアミド 塩酸塩

15

20

25

tert-ブチル 6-[[[6-(8-メチル-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] カルボニル] アミノ] ヘキシルカルバメート (0.30 g, 0.60 mmol) をジオキサン (10 ml) に溶解し、4N 塩化水素のジオキサン溶液 (1.0 ml, 4.0 mmol) を加えて、室温で24時間撹拌した。沈殿物をろ取し、ジイソプロピルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物 (0.05 g, 20 %) を淡黄色結晶として得た。

融点 240 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 40 (4H, m), 1. 57-1. 64 (4H, m), 2. 59 (3H, s), 2. 76 (2H, m), 3. 43 (2H, m), 7. 64 (1H, m), 7. 74 (1H, d, J=7. 3 Hz), 7. 96 (3H, br s), 8. 22-8. 31 (3H, m), 8. 49 (1H, m), 8. 60 (1H, m).

IR (KBr): 3337, 2858, 1651, 1529, 1317, 758 cm⁻¹.

251

元素分析値 C₂₁H₂₅N₄O₂SC1・0.25H₂Oとして 計算値 C, 57.66; H, 5.88; N, 12.81 実測値 C, 57.61; H, 5.58; N, 12.75

参考例83 2-(2-ピリジルメチル)-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオン

5

20

2-アミノメチルピリジン (4.0 g, 37 mmol) と無水フタル酸 (5.5 g, 37 mmol) をトルエン (100 ml) に溶解し、トリエチルアミン (3.7 g, 36 mmol) を加えて3時間加熱還流した。溶媒を留去した後、ヘキサン-エタノールより再結晶して標記化合物 (7.6 g, 86 %)を得た。

10 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 5. 01 (2H, s), 7. 16 (1H, dd, J=4. 9, 7. 4 Hz), 7. 27 (1H, d, J=8. 4 Hz), 7. 63 (1H, m), 7. 72 (2H, m), 7. 88 (2H, m), 8. 52 (1H, d, J=4. 6 Hz).

参考例84 2-(2-ピリジルメチル)-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオン N-オキ 15 シド

2-(2-ピリジルメチル)-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオン (7.5 g, 32 mmol) と3-クロロ過安息香酸 (77%含有,14.3 g, 64 mmol) をクロロホルム (250 ml) に溶解し、室温で20時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物を酢酸エチルで洗浄し、標記化合物 (8.0 g, 99 %)を白色結晶として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 5. 16 (2H, s), 7. 15 (1H, m), 7. 24-7. 26 (2H, m), 7. 77 (2H, m), 7. 90 (2H, m), 8. 33 (1H, m).

参考例 8 5 6-[(1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドロ-2H-イソインドール-2-イル)メチル]-2-ピリジンカルボニトリル

2-(2-ピリジルメチル)-1H-イソインドール-1, 3 (2H)-ジオン N-オキシド (8.0 g, 31 mmol) をニトロエタン (80 ml) とクロロホルム (150 ml) の混合溶媒に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (9.3 g, 94 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (6.8 g, 63 mmol) を加えて、室温で4時間さらに60℃で24時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (1.8 g, 22 %) を白色結晶として得た。

融点 204.7-204.9 ℃

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 5.05 (2H, s) 7.50 (1H, d, J=8.0 Hz), 7.59 (1H, d, J=7.6 Hz), 7.74-7.82 (3H, m), 7.87-7.93 (2H, m).

15 IR (KBr): 3080, 2245, 1776, 1713, 1421, 1396, 1323, 1111, 950 cm⁻¹ 元素分析値 C₁₅H₉N₃O₂として 計算値 C, 68.44; H, 3.45; N, 15.96 実測値 C, 68.43; H, 3.40; N, 15.88

実施例 2 3 6 2-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] 20 メチル]-H-イソインドール-1, 3 (2H) -ジオン

6-[(1, 3-ジオキソ-1, 3-ジヒドロ-2H-イソインドール-2-イル)メチル]-2-ピリ

ジンカルボニトリル (1.25 g, 4.7 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.59 g, 9.4 mmol) をトルエン (10 ml) に溶解し、トリエチルアミン (5.0 ml, 35.8 mmol) を加えて15時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取し、ヘキサン-クロロホルムより再結晶して標記化合物 (1.48 g, 78 %)を白色結晶として得た。

5 融点 280.4-281.1 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 5. 16 (2H, s), 7. 24 (1H, dd, J=1. 3, 7. 2 Hz), 7. 52-7. 63 (3H, m), 7. 81-7. 84 (2H, m), 7. 88 (1H, m), 7. 94-7. 99 (2H, m), 8. 39 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 48 (1H, dd, J=1. 5, 6. 8 Hz).

IR (KBr): 3026, 1766, 1709, 1658, 1572, 1531, 1425, 1394, 1296, 949, 723 cm^{-1} .

元素分析値 C₂₂H₁₃N₃O₃Sとして 計算値 C, 66.15; H, 3.28; N, 10.52 実測値 C, 66.17; H, 3.20; N, 10.51

実施例237 N-ブチル-4-オキソ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-7-15 カルボキシアミド

4-オキソ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-7-カルボン酸 (800 mg, 2.8 mmol) とテトラヒドロフラン (20 ml) の混合物に、N, N-カルボニルジイミ ダゾール (570 mg, 3.5 mmol) を加えて、60℃で2時間撹拌した。つづいて、反 20 応混合物にブチルアミン (410 mg, 5.6 mmol) を加えて、60℃で30分間撹拌した。 溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:3, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキ サン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (478 mg, 50 %)を白色結晶 として得た。

25 融点 193.5-194.2 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 0.98 (3H, t, J=7.3 Hz), 1.46 (2H, m), 1.64 (2H, m),

3. 50 (2H, m), 6. 47 (1H, br s), 7. 55 (1H, m), 7. 86-7. 93 (2H, m), 8. 07 (1H, d, J=1. 4 Hz), 8. 50 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 55 (1H, d, J=8. 2 Hz), 8. 73 (1H, d, J=3. 9 Hz).

IR (KBr): 3358, 2961, 2932, 2872, 1658, 1643, 1556, 1518, 1467, 1307,

5 1284 cm⁻¹

元素分析値 $C_{18}H_{17}N_3O_2S$ として 計算値 C, 63.70; H, 5.05; N, 12.38 実測値 C, 63.69; H, 4.97; N, 12.50

実施例238 2-(2-ピリジル)-7-(1-ピロリジニルカルボニル)-4H-1, 3-ベンゾ 10 チアジン-4-オン

4-オキソ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-7-カルボン酸 (600 mg, 2.1 mmol) とテトラヒドロフラン (20 ml) の混合物に、N, N'-カルボニルジイミダゾール (445 mg, 2.7 mmol) を加えて、60℃で2時間撹拌した。つづいて、反応混合物にピロリジン (300 mg, 4.2 mmol) を加えて、60℃で1時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルで溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (83 mg, 11 %)を白色結晶として得た。融点 173.6-174.2 ℃

20 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.94 (2H, m), 1.99 (2H, m), 3.43 (2H, t, J=6.4 Hz), 3.69 (2H, t, J=6.7 Hz), 7.56 (1H, m), 7.72 (1H, dd, J=1.5, 8.1 Hz), 7.76 (1H, d, J=1.1 Hz), 7.92 (1H, m), 8.53-8.58 (2H, m), 8.75 (1H, d, J=4.5 Hz).

IR (KBr): 2972, 2876, 1660, 1626, 1560, 1529, 1433, 1302, 1278, 1236, 794 25 cm⁻¹

元素分析値 C₁₈H₁₅N₃O₂S・0.5H₂Oとして 計算値 C, 62.41; H, 4.66; N, 12.13

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

255

実測値 C. 63.69; H. 4.97; N. 12.14

実施例 2 3 9 N-シクロプロピル-4-オキソ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチア ジン-7-カルボキシアミド

5

10

4-オキソ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-7-カルボン酸 (700 mg, 2.4 mmol) とテトラヒドロフラン (20 ml) の混合物に、N,N'-カルボニルジイミダゾール (520 mg, 3.2 mmol) を加えて、60℃で2時間撹拌した。つづいて、反応混合物にシクロプロピルアミン (700 mg, 12.2 mmol) を加えて、60℃で1時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルで溶出される画分を集めて濃縮し、ジイソプロピルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物 (45 mg, 5 %)を淡黄色結晶として得た。融点 272.1-274.1 ℃

 $^{1}H-NMR \ \, (DMSO-d_{6}+CDC1_{3}) \ \, \delta: \ \, 0.\ \, 71 \ \, (2H,\ \, m) \, , \ \, 0.\ \, 83 \ \, (2H,\ \, m) \, , \ \, 2.\ \, 96 \ \, (1H,\ \, m) \, , \ \, 7.\ \, 60$ $(1H,\ \, m) \, , \ \, 7.\ \, 95 \ \, (1H,\ \, m) \, , \ \, 8.\ \, 08 \ \, (1H,\ \, dd,\ \, J=1.\ \, 5,\ \, 8.\ \, 3 \ \, Hz) \, , \ \, 8.\ \, 20 \ \, (1H,\ \, d,\ \, J=1.\ \, 5 \ \, Hz) \, , \ \, 8.\ \, 20 \ \, (1H,\ \, d,\ \, J=1.\ \, 5 \ \, Hz) \, , \ \, 8.\ \, 28 \ \, (1H,\ \, br\ \, s) \, .$ $IR \ \, (KBr) : \ \, 3354,\ \, 3331,\ \, 3072,\ \, 1655,\ \, 1635,\ \, 1560,\ \, 1520,\ \, 1471,\ \, 1298,\ \, 1286, \ \, 1109\ \, cm^{-1}$

元素分析値 C₁₇H₁₃N₃O₂Sとして 計算値 C, 63.14; H, 4.05; N, 12.99 20 実測値 C, 62.93; H, 3.99; N, 13.00

実施例240 7-(4-モルホリノカルボニル)-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチ アジン-4-オン

4-オキソ-2-(2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-7-カルボン酸 (750 mg, 2.6 mmol) とテトラヒドロフラン (20 ml) の混合物に、N, N'-カルボニルジイミダゾール (710 mg, 4.4 mmol) を加えて、60℃で2時間撹拌した。つづいて、反応混合物にモルホリン (700 mg, 8.0 mmol) を加えて、60℃で1時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (1:20, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (436 mg, 47 %)を白色結晶として得た。

10 融点 217.6-218.8 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 45 (2H, m), 3. 68-3. 81 (6H, m), 7. 55-7. 67 (3H, m), 7. 93 (1H, m), 8. 53 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 57 (1H, d, J=8. 3 Hz), 8. 75 (1H, s).

IR (KBr): 3528, 2972, 2912, 2858, 1660, 1639, 1560, 1529, 1435, 1280,

15 1113 cm⁻¹

元素分析値 $C_{18}H_{15}N_3O_3S$ ・0. $25H_2O$ として 計算値 C, 60.41; H, 4.37; N, 11.74 実測値 C. 60.42; H. 4.10: N. 11.79

実施例241 7-ブロモ-2-(2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

20

2-シアノピリジン (0.29 g, 2.8 mmol) と4-プロモチオサリチル酸 (0.8 g, 3.4 mmol) をピリジン (6 ml) に溶解し、8時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-

酢酸エチル (5:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-クロロホルムより再結晶して標記化合物 (0.33 g, 36 %) を白色結晶として得た。

融点 230.7-232.2 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) る: 7.57 (1H, m), 7.71-7.77 (2H, m), 7.93 (1H, m), 8.39 (1H, d, J=8.5 Hz), 8.53 (1H, d, J=7.9 Hz), 8.75 (1H, d, J=4.4 Hz). IR (KBr): 1660, 1579, 1564, 1531, 1377, 1280, 736 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₃H₇N₂OSBrとして 計算値 C, 48.92; H, 2.21; N, 8.78 実測値 C, 48.92; H, 2.22; N, 8.53

10 実施例242 6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジンカルボ ニトリル

2,6-ピリジンジカルボニトリル (1.00 g, 7.7 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.54 g, 9.1 mmol) をトルエン (6 ml) に溶解し、トリエチルアミン (3.0 ml,

15 21.5 mmo1) を加えて1時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取し、ヘキサン-クロロベンゼンより再結晶して標記化合物 (1.07 g, 52 %) を淡黄色結晶として得た。

融点 263. 7-264. 2 ℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 7.74 (1H, m), 7.82 (1H, m), 7.97 (1H, d, J=7.9 Hz),

20 8.32-8.37 (3H, m), 8.60 (1H, m).

IR (KBr): 3078, 2241, 1666, 1572, 1537, 1439, 1302, 1097, 995, 815, 742 cm⁻¹.

元素分析値 C₁₄H₇N₃OSとして 計算値 C, 63.38; H, 2.66; N, 15.84 実測値 C, 63.51; H, 2.96; N, 15.69

25

参考例86 ジエチル 2-ピリジルメチルホスホネート

リチウムジイソプロピルアミド (69 mmo1)のテトラヒドロフラン溶液 (145 ml)を調製し、これに-78℃で2-ピコリン (5.0 g, 53 mmo1)のテトラヒドロフラン溶液 (20 ml)を滴下後、混合物を同温度で10分間撹拌した。つづいて、クロロリン酸ジエチル (13.8 g, 80 mmo1)のテトラヒドロフラン溶液 (20 ml)を-78℃において滴下して、さらに混合物を同温度で30分間撹拌した。反応混合物に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーメタノール (8:1, v/v)で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (3.6 g, 29 %)を得た。
'H-NMR (CDC1₃) δ: 1.26 (6H, t, J=7.0 Hz), 3.38 (1H, s), 3.45 (1H, s), 4.09 (4H, q, J=7.0 Hz), 7.16 (1H, m), 7.39 (1H, m), 7.64 (1H, m), 8.54

15 参考例87 ジエチル 2-ピリジルメチルホスホネート N-オキシド

(1H. d. J=4.6 Hz).

ジエチル 2-ピリジルメチルホスホネート (3.1 g, 13 mmo!) と3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 4.0 g, 18 mmo!) を酢酸エチル (50 ml) に溶解し、室温で4時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (1:3, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (2.9 g, 88 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 30 (6H, t, J=7. 0 Hz), 3. 66 (1H, s), 3. 73 (1H, s), 4. 16 (4H, q, J=7. 0 Hz), 7. 16-7. 27 (2H, m), 7. 54 (1H, m), 8. 27 (1H, d, J=5. 7 Hz).

20

10

参考例88 ジエチル (6-シアノ-2-ピリジル) メチルホスホネート・

ジエチル 2-ピリジルメチルホスホネート N-オキシド (2.9 g, 12 mmol) をニトロエタン (30 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (2.6 g, 26 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (2.7 g, 25 mmol) を加えて、室温で30時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール (20:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮して標記化合物 (1.5 g, 49 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (6H, t, J=7. 0 Hz), 3. 41 (1H, s), 3. 49 (1H, s),

10 4.11 (4H, m), 7.58-7.64 (2H, m), 7.79 (1H, m).

IR (KBr): 2984, 2237, 1587, 1450, 1249, 1053, 1026, 968 cm⁻¹.

実施例243 ジエチル [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチルホスホネート

15

20

ジエチル (6-シアノ-2-ピリジル) メチルホスホネート (1.4~g, 5.8~mmo1) と チオサリチル酸メチル (1.9~g, 11.6~mmo1) をトルエン (8~ml) に溶解し、トリエチルアミン (4.0~ml, 28.6~mmo1) を加えて13時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーメタノール (10:1, ~v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ジイソプロピルエーテルーエタノールより再結晶して標記化合物 (510~mg, 22~%) を淡黄色結晶として得た。

融点 115.5-116.5 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (6H, t, J=7.0 Hz), 3. 50 (1H, s), 3. 58 (1H, s),

4. 12 (4H, m), 7. 60-7. 72 (4H, m), 7. 86 (1H, m), 8. 43 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 55 (1H, m).

IR (KBr): 2982, 1662, 1572, 1537, 1302, 1275, 1250, 1051, 1028, 966 cm $^{-1}$. 元素分析値 $C_{18}H_{19}N_2O_4SP$ として 計算値 C, 55.38; H, 4.91; N, 7.18

5 実測値 C, 55.34; H, 4.89; N, 7.21

実施例244 [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチルホスホン酸

10 ジエチル [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチル ホスホネート (0.20 g, 0.51 mmol) とヨードトリメチルシラン (0.31 g, 1.58 mmol) をジクロロメタン (10 ml) に溶解し、室温で1時間撹拌した。反応混合物 にメタノールを加えた後、溶媒を留去し、残留物をジイソプロピルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物 (0.05 g, 30 %)を淡黄色結晶として得た。

15 融点 254.0 ℃ (分解)

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3. 31 (1H, s), 3. 38 (1H, s), 7. 69-7. 75 (2H, m), 7. 84 (1H, m), 7. 95 (1H, d, J=7. 9 Hz), 8. 03 (1H, m), 8. 21 (1H, d, J=8. 0 Hz), 8. 36 (1H, dd, J=1. 1, 7. 9 Hz), 10. 90 (2H, br s).

IR (KBr): 2905, 1589, 1570, 1529, 1440, 1317, 1012, 929 cm⁻¹.

20 元素分析値 C₁₄H₁₁N₂O₄PS・0. 25H₂Oとして 計算値 C, 49. 63; H, 3. 42; N, 8. 27 実測値 C, 49. 80; H, 3. 36; N, 8. 26

参考例89 ジエチル(E) -2- (2-ピリジル) エテニルホスホネート

水素化ナトリウム (60%油性, 750 mg, 18 mmo1) とテトラヒドロフラン (15 ml) の混合物に、テトラエチルメチレンジホスホネート (3.7 g, 13 mmo1) のテトラヒドロフラン溶液 (5 ml) を0℃において滴下して、混合物を同温度で20分間 撹拌した。つづいて、2-ピリジンカルバルデヒド (1.3 g, 12 mmo1) のテトラヒドロフラン溶液 (5 ml) を0℃において滴下して、室温で30分間撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール (20:1, v/v) で溶出される 画分を集めて濃縮し、標記化合物 (2.7 g, 94 %)を得た。

10 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 1. 33 (6H, t, J=7.0 Hz), 4. 13 (4H, q, J=7.0 Hz), 6. 88 (1H, dd, J=17.1, 19.3 Hz), 7. 27 (1H, m), 7. 38 (1H, d, J=7.7 Hz), 7. 52 (1H, dd, J=17.1, 21.7 Hz), 7. 72 (1H, m), 8. 64 (1H, d, J=4.0 Hz).

参考例90 ジエチル 2-(2-ピリジル)エチルホスホネート

15

25

ジエチル (E) -2-(2-ピリジル) エテニルホスホネート (2.7 g, 11.2 mmol) をエタノール (80 ml) に溶解し、これに10 %パラジウム炭素 (300 mg) を加えて、水素雰囲気下室温で3時間撹拌した。パラジウム炭素をろ別した後、ろ液を濃縮して標記化合物 (2.7 g, 100 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 30 (6H, t, J=7. 0 Hz), 2. 24 (2H, m), 3. 08 (2H, m), 4. 09 (4H, m), 7. 13 (1H, m), 7. 19 (1H, d, J=7. 7 Hz), 7. 60 (1H, m), 8. 53 (1H, d, J=4. 5 Hz).

参考例91 ジエチル 2-(2-ピリジル)エチルホスホネート N-オキシド

ジエチル 2-(2-ピリジル) エチルホスホネート (2.7 g, 11 mmol) と3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 3.2 g, 14 mmol) を酢酸エチル (50 ml) に溶解し、室温で4時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (1:3, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (2.8 g, 99 %) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 29 (6H, t, J=7. 0 Hz), 2. 23-2. 34 (2H, m), 3. 13-3. 23 (2H, m), 4. 08 (4H, m), 7. 16-7. 25 (2H, m), 7. 32 (1H, m), 8. 24 (1H, m).

参考例92 ジエチル 2-(6-シアノ-2-ピリジル)エチルホスホネート

10

15

・ ジエチル 2-(2-ピリジル) エチルホスホネート N-オキシド (2.8 g, 11 mmol) をニトロエタン (30 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (2.2 g, 22 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (2.4 g, 22 mmol) を加えて、室温で28時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール (15:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮して標記化合物 (1.7 g, 59 %)を得た。
「H-NMR (CDCl₃) δ: 1.31 (6H, t, J=7.0 Hz), 2.26 (2H, m), 3.14 (2H, m),

H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 31 (6H, t, J=7.0 Hz), 2. 26 (2H, m), 3. 14 (2H, m), 4. 10 (4H, m), 7. 43 (1H, d, J=7.8 Hz), 7. 56 (1H, d, J=7.2 Hz), 7. 75 (1H, dd, J=7.2, 7.8 Hz).

20 IR (KBr): 3447, 2984, 2237, 1589, 1452, 1232, 1055, 1030, 970, 808 cm⁻¹.

実施例 2 4 5 ジエチル 2-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] エチルホスホネート

ジエチル 2-(6-シアノ-2-ピリジル) エチルホスホネート (0.80 g, 2.9 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.00 g, 5.9 mmol) をトルエン (4 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) を加えて5時間加熱還流した。放冷後、析出した結晶をろ取し、ジイソプロピルエーテルーエタノールから再結晶して標記化合物 (0.61 g, 50 %)を白色結晶として得た。

融点 148.8-149.8 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 33 (6H, t, J=7.0 Hz), 2. 43 (2H, m), 3. 21 (2H, m), 4. 15 (4H, m), 7. 43 (1H, d, J=7.5 Hz), 7. 61-7. 71 (3H, m), 7. 82 (1H, m), 8. 38 (1H, d, J=7.5 Hz), 8. 55 (1H, m).

10 IR (KBr): 2978, 1655, 1574, 1537, 1305, 1286, 1242, 1049, 1026, 966 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₉H₂₁N₂O₄SPとして 計算値 C, 56.43; H, 5.23; N, 6.93 実測値 C, 56.40; H, 5.01; N, 6.88

実施例 2 4 6 2-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] エ 15 チル ホスホン酸

20

25

ジエチル 2-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] エチルホスホネート (0.42 g, 1.0 mmol) とヨードトリメチルシラン (0.65 g, 3.2 mmol) をジクロロメタン (10 ml) に溶解し、0℃で1時間撹拌した。反応混合物にメタノールを加えた後、溶媒を留去し、残留物をジイソプロピルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物 (0.21 g, 60 %)を淡黄色結晶として得た。融点 235.3-237.2 ℃

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2. 02-2. 14 (2H, m), 3. 04-3. 13 (2H, m), 7. 67-7. 74 (2H, m), 7. 82 (1H, m), 7. 95-8. 03 (2H, m), 8. 19 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 8 Hz).

IR (KBr): 2808, 2305, 1631, 1570, 1525, 1163, 1014, 933 cm^{-1} .

元素分析値 $C_{15}H_{13}N_2O_4PS$ ・1. $0H_2O$ として 計算値 C, 49. 18; H, 4. 13; N, 7. 65 実測値 C, 49. 42; H, 4. 33; N, 7. 48

参考例93 ジエチル (E)-2-(4-ピリジル) エテニルホスホネート

5

水素化ナトリウム (60 %油性, 2.6 g, 65 mmol) とテトラヒドロフラン (10 ml) の混合物に、テトラエチルメチレンジホスホネート (13.3 g, 46 mmol) のテトラヒドロフラン溶液 (30 ml) を0℃において滴下して、混合物を同温度で30分間 撹拌した。つづいて、4-ピリジンカルバルデヒド (4.6 g, 43 mmol) のテトラヒドロフラン溶液 (30 ml) を0℃において滴下して、室温で1時間撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去し、標記化合物 (10.3 g, 100 %) を得た。 lH-NMR (CDC1₃) δ: 1.37 (6H, m), 4.17 (4H, m), 6.51 (1H, dd, J=17.4, 17.4 Hz), 7.40 (2H, m), 7.44 (1H, dd, J=17.4, 22.0 Hz), 8.66 (2H, m).

15

20

10

参考例94 ジエチル 2-(4-ピリジル)エチルホスホネート

ジエチル (E) -2-(4-ピリジル) エテニルホスホネート (10.3 g, 42 mol) をエタノール (250 ml) に溶解し、これに10%パラジウム炭素 (1.0 g) を加えて、水素雰囲気下室温で5時間撹拌した。パラジウム炭素をろ別した後、ろ液を濃縮して標記化合物 (10.3 g, 100 %)を得た。

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 1. 32 (6H, m), 2. 05 (2H, m), 2. 93 (2H, m), 4. 09 (4H, m), 7. 19 (2H, d, J=5. 8 Hz), 8. 53 (2H, d, J=5. 8 Hz).

25 参考例 9 5 ジエチル 2-(4-ピリジル)エチルホスホネート N-オキシド

WO 03/020719

265

5

20

ジエチル 2-(4-ピリジル) エチルホスホネート (10.3 g, 42 mmol) と3-クロロ 過安息香酸 (約 77 %含有, 12.3 g, 54 mmol) を酢酸エチル (200 ml) に溶解し、室温で5時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラム クロマトグラフィーに付し、エタノール-酢酸エチル (1:1, v/v) で溶出される 画分を集めて濃縮し、標記化合物 (9.9 g, 90 %)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.32 (6H, t, J=7.0 Hz), 2.03 (2H, m), 2.94 (2H, m), 4.09 (4H, q, J=7.0 Hz), 7.16 (2H, d, J=5.7 Hz), 8.17 (2H, d, J=5.7 Hz).

10 参考例96 ジエチル 2-(2-シアノ-4-ピリジル)エチルホスホネート

ジエチル 2-(4-ピリジル) エチルホスホネート N-オキシド (9.9 g, 38 mmol) をニトロエタン (200 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (7.5 g, 75 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (6.1 g, 56 mmol) を加えて、

15 室温で12時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール(15:1, v/v)で溶出される画分を集めて濃縮して標記化合物 (7.3 g, 71 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 31 (6H, t, J=7. 0 Hz), 2. 06 (2H, m), 2. 98 (2H, m), 4. 10 (4H, m), 7. 38 (1H, dd, J=0. 7, 5. 0 Hz), 7. 57 (1H, d, J=0. 7 Hz), 8. 62 (1H, d, J=5. 0 Hz).

実施例 2 4 7 ジエチル 2-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] エチルホスホネート

266

ジエチル 2-(2-シアノ-4-ピリジル) エチルホスホネート (1.4 g, 5.4 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.8 g, 10.9 mmol) をトルエン (8 ml) に溶解し、トリエチルアミン (4.0 ml, 28.6 mmol) を加えて6時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーメタノール (10:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン一酢酸エチルから再結晶して標記化合物 (0.96 g, 43 %)を白色結晶として得た。融点 102.0-103.2 ℃

¹H-NMR (CDCl₂) δ : 1.33 (6H, t, J=7.0 Hz), 2.11 (2H, m), 3.03 (2H, m),

10 4. 13 (4H, m), 7. 42 (1H, dd, J=1. 6, 4. 9 Hz), 7. 61-7. 70 (3H, m), 8. 43 (1H, d, J=1. 0 Hz), 8. 56 (1H, m), 8. 65 (1H, d, J=4. 9 Hz).

IR (KBr): 2982, 2934, 1662, 1570, 1533, 1280, 1236, 1053, 1030, 966, 812 cm^{-1} .

元素分析値 C₁₉H₂₁N₂O₄SPとして 計算値 C, 56.43; H, 5.23; N, 6.93 15 実測値 C, 56.23; H, 5.30; N, 6.58

実施例248 ジエチル 2-[2-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] エチルホスホネート

20 ジエチル 2-(2-シアノ-4-ピリジル) エチルホスホネート (1.7 g, 6.4 mmol) と4-クロロチオサリチル酸 (2.4 g, 12.8 mmol) をピリジン (30 ml) に溶解し、13時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-クロロホルム (1:1, v/v) で溶出される

画分を集めて濃縮し、ヘキサン-テトラヒドロフランから再結晶して標記化合物 (0.43 g, 15 %) を白色結晶として得た。

融点 137.7-139.1 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 33 (6H, t, J=7. 1 Hz), 2. 11 (2H, m), 3. 04 (2H, m), 4. 14 (4H, m), 7. 42 (1H, d, J=4. 8 Hz), 7. 56-7. 60 (2H, m), 8. 40 (1H, s), 8. 49 (1H, d, J=8. 2 Hz), 8. 64 (1H, d, J=4. 8 Hz).

IR (KBr): 2982, 1666, 1585, 1566, 1537, 1278, 1240, 1093, 1055, 1028, 964 ${\rm cm}^{-1}$.

元素分析値 C₁₉H₂₀N₂O₄SPC1・0. 25H₂Oとして 計算値 C, 51. 47; H, 4. 66; N, 6. 32

実測値 C, 51.67; H, 4.40; N, 5.97

実施例249 2-[6-[(エチルチオ)メチル]-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジ ン-4-オン

15

20

10

エチルメルカプタン (0.25 g, 3.30mnol)と水素化ナトリウム (60 %油性, 0.15 g, 3.60 mnol)をDMF (30 ml) に溶解し、これに [6-(4-オキソ-4H-1,3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]メタンスルホネート (1.05 g, 3.00 mnol)を加えて室温で18時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.23 g, 24 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 142.0-143.5 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 32 (3H, t, J=7. 3 Hz), 2. 59 (2H, q, J=7. 3 Hz), 3. 95 25 (2H, s), 7. 61 –7. 73 (4H, m), 7. 87 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 41 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 54–8. 56 (1H, m).

IR (KBr): 1658, 1589, 1570, 1531, 1439, 1300, 1095, 993, 742 cm⁻¹.

元素分析値 $C_{16}H_{14}N_2OS_2$ として 計算値 C, 61.12; H, 4.49; N, 8.91 実測値 C, 60.87; H, 4.41; N, 8.67

実施例250 2-[6-[(エチルスルフィニル)メチル]-2-ピリジル]-4H-1,3-ベン 5 ゾチアジン-4-オン

2-[6-[(エチルチオ)メチル]-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.10 g, 0.32 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安 息香酸 (約77 %含有, 0.071 g, 0.32 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴 下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をn-ヘキサン-酢酸 エチルより再結晶して標記化合物 (0.095 g, 91 %)を淡黄色結晶として得た。 融点 188.5-190.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (3H, s), 3. 11, 3. 30 (2H, q_{AB}, J=13. 8 Hz), 4. 21, 4. 32 (2H, q_{AB}, J=12. 8 Hz), 7. 59-7. 70 (4H, m), 7. 94 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 51-8. 57 (2H, m).

IR (KBr): 1652, 1568, 1531, 1454, 1437, 1298, 1095, 1028, 995, 744 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₄N₂O₂S₂として 計算値 C, 58.16; H, 4.27; N, 8.48 実測値 C, 57.93; H, 4.18; N, 8.20

20 実施例 2 5 1 2-[6-[(エチルスルホニル)メチル] -2-ピリジル] -4H-1, 3-ベンゾ チアジン-4-オン

15

2-[6-[(エチルチオ)メチル]-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン (0.10 g, 0.32 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安 25 息香酸(約77 %含有, 0.14g, 0.64 mmol)のクロロホルム (10 ml)溶液を滴下

して加えて室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.043 g, 39 %)を白色結晶として得た。 融点 188.5-190.0 $^{\circ}$

'H-NMR (CDC1₃) δ: 1.43 (3H, s), 3.57 (2H, q, J=7.3 Hz), 4.55 (2H, s), 7.59-7.70 (4H, m), 7.94 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.51-8.57 (2H, m). IR (KBr): 1652, 1568, 1531, 1454, 1437, 1298, 1114, 1095, 995, 744 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₄N₂O₃S₂として 計算値 C, 55.47; H, 4.07; N, 8.09 実測値 C, 55.53; H, 4.18; N, 8.21

10 実施例 2 5 2 2-[6-[(n-プロピルチオ) メチル] -2-ピリジル] -4H-1, 3-ベンゾチ アジン-4-オン

n-プロピルメルカプタン (0.25 g, 3.30mmol)と水素化ナトリウム (60 %油性, 0.15 g, 3.60 mmol)をDMF (30 ml) に溶解し、これに[6-(4-オキソ-4H-1,3-ベン ゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]メタンスルホネート (1.05 g, 3.00 mmol)を加えて室温で18時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.20 g, 20 %)を淡黄色結晶として得た。

20 融点 115.5-113.0 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 99 (2H, t, J=7. 3 Hz), 1. 62-1. 74 (2H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 3 Hz), 3. 92 (2H, s), 7. 60 -7. 71 (4H, m), 7. 87 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 41 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 54-8. 57 (1H, m).

IR (KBr): 1666, 1572, 1537, 1439, 1300, 1095, 993, 746 cm⁻¹.

25 元素分析値 C₁₆H₁₄N₂OS₂として 計算値 C, 62.16; H, 4.91; N, 8.53 実測値 C. 62.20; H. 4.69; N. 8.44

実施例253 2-[6-[(n-プロピルスルフィニル)メチル]-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

2-[6-[(n-プロピルチオ)メチル]-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン (0.080 g, 0.24 mmol)をクロロホルム (50 ml)に溶解し、これに3-クロロ 過安息香酸(約77 %含有,0.055 g,0.24 mmol)のクロロホルム (10 ml)溶液を滴下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をn-ヘキサン- 酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.071 g,85 %)を淡黄色結晶として得た。融点 171.0-173.0 ℃

10 「H-NMR (CDC1₃) δ: 1.05 (3H, t, J=7.3 Hz), 1.68-1.70 (2H, m), 3.10, 3.19 (2H, q_{AB}, J=13.8 Hz), 4.16-4.25 (2H, q_{AB}, J=12.8 Hz), 7.60 -7.71 (4H, m), 7.87 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.41 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.54-8.57 (1H, m). IR (KBr): 1664, 1572, 1537, 1438, 1300, 1095, 993, 746 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₇H₁₆N₂O₂S₂として 計算値 C, 59.28; H, 4.68; N, 8.13 実測値 C, 59.15; H, 4.72; N, 8.41

実施例 2 5 4 2-[6-[(n-プロピルスルホニル)メチル]-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

20 2-[6-[(n-プロピルチオ)メチル]-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン (0.10 g, 0.30 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸(約77 %含有,0.14 g,0.61 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.080 g,73 %)を白色結晶として得た。

25 融点 177.0-179.0 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 07 (3H, t, J=7. 3 Hz), 1. 80-1. 81 (2H, m), 3. 55 (2H, m), 4. 52 (2H, s), 7. 60 -7. 71 (4H, m), 7. 87 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 41 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 54-8. 58 (1H, m).

IR (KBr): 1664, 1572, 1537, 1438, 1300, 1114, 1095, 993, 746 cm⁻¹.

5 元素分析値 C₁₇H₁₆N₂O₃S₂として 計算値 C, 56.65; H, 4.47; N, 7.77 実測値 C, 56.45; H, 4.72; N, 7.80

実施例255 2-[6-[(ベンジルチオ)メチル]-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチア ジン-4-オン

10

15

ベンジルメルカプタン (0.41 g, 3.30mmol)と水素化ナトリウム (60%油性, 0.15 g, 3.60 mmol)をDMF (30 ml) に溶解し、これに [6-(4-オキソ-4H-1,3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]メタンスルホネート (1.05 g, 3.00 mmol)を加えて室温で18時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.18 g, 16 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 126.0-128.0 ℃

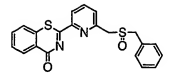
¹H-NMR (CDC1₃) δ: 3. 80 (2H, s), 3. 83 (2H, s), 7. 25-7. 41 (5H, m), 7: 61 – 20 7. 69 (4H, m), 7. 84 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 41 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 55-8. 58 (1H, m).

IR (KBr): 1658, 1572, 1537, 1439, 1300, 1095, 993, 742 cm⁻¹. 元素分析値 C₂₁H₁₆N₂OS₂として 計算値 C, 66.99; H, 4.28; N, 7.44 実測値 C, 66.89; H, 4.20; N, 7.55

25

実施例256 2-[6-[(ベンジルスルフィニル)メチル]-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

272



2-[6-[(ベンジルチオ)メチル]-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.080 g, 0.22 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安 息香酸 (約77 %含有, 0.037 g, 0.22 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.053 g, 64 %)を淡黄色結晶として得た。 融点 187.0-189.0 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 4. 15, 4. 24 (2H, q_{AB} , J=13. 8 Hz), 4. 23, 4. 32 (2H, q_{AB} , J=12. 6 Hz), 7. 25-7. 41 (5H, m), 7. 61 -7. 69 (4H, m), 7. 84 (1H, t, J=7. 8

10 Hz), 8.41 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.55-8.58 (1H, m). IR(KBr): 1660, 1572, 1537, 1439, 1300, 1095, 993, 742 cm⁻¹. 元素分析値 C₂₁H₁₆N₂O₂S₂として 計算値 C, 64.26; H, 4.11; N, 7.14 実測値 C, 64.49; H, 4.20; N, 7.35

15 実施例 2 5 7 2-[6-[(ベンジルスルホニル)メチル]-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベン ゾチアジン-4-オン

2-[6-[(ベンジルチオ)メチル]-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン(0.13 g, 0.35 mmol) をクロロホルム(50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸(約77 %含有,0.16g,0.71 mmol) のクロロホルム(10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物(0.084 g,58 %)を白色結晶として得た。

融点 246.0-248.0 ℃

20

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 4. 46 (2H, s), 4. 53 (2H, s), 7. 25-7. 43 (5H, m), 7. 61 – 25 7. 69 (4H, m), 7. 84 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 41 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 55-8. 58

(1H. m).

IR (KBr): 1658, 1572, 1537, 1439, 1300, 1115, 1095, 993, 742 cm⁻¹. 元素分析値 C₂₁H₁₆N₂O₃S₂として 計算値 C, 61.74; H, 3.95; N, 6.86 実測値 C, 62.01; H, 4.21; N, 6.58

5

実施例 2 5 8 メチル ([[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチル] チオ) アセテート

チオグリコール酸メチル (0.35 g, 3.30mmol) と水素化ナトリウム (60%油性, 0.15 g, 3.60 mmol) をDMF (30 ml) に溶解し、これに [6-(4-オキソ-4H-1,3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メタンスルホネート (1.05 g, 3.00 mmol) を加えて室温で18時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.55 g, 51%)を淡黄色結晶として得た。

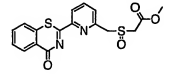
15 融点 108.0-110.0 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 35 (2H, s), 3. 73 (3H, s), 4. 06 (2H, s), 7. 59 -7. 71 (4H, m), 7. 88 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 42 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 55 (1H, d, J=8. 5 Hz).

IR (KBr): 1730, 1658, 1651, 1572, 1537, 1435, 1300, 1097, 993, 744 cm⁻¹.

20 元素分析値 C₁₇H₁₄N₂O₃S₂として 計算値 C, 56.96; H, 3.94; N, 7.82 実測値 C, 56.84; H, 3.99; N, 7.70

実施例 2 5 9 メチル ([[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチル スルフィニル) アセテート



25

メチル ([[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]メチル) チオ) アセテート (0.10 g, 0.28 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸(約77 %含有, 0.064 g, 0.28 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.096 g, 92 %)を淡黄色結晶として得た。

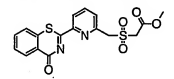
融点 149.5-151.0 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 70, 4. 00 (2H, q_{AB} , J=14. 3Hz), 3. 83 (3H, s), 4. 38, 4. 55 (2H, q_{AB} , J=13. 1Hz), 7. 60-7. 73 (4H, m), 7. 95 (1H, t, J=7. 8 Hz),

10 8.52-8.58 (2H, m).

IR (KBr): 1732, 1651, 1570, 1531, 1435, 1277, 1234, 1097, 912, 742 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₇H₁₄N₂O₄S₂として 計算値 C, 54.53; H, 3.77; N, 7.48 実測値 C, 54.43; H, 3.73; N, 7.26

15 実施例 2 6 0 メチル ([[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピ リジル] メチル] スルホニル) アセテート



メチル ({[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチル ({[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メチル (J チオ) アセテート (0. 20 g, 0. 56 mmol) をクロロボルム (50 ml) に溶解し、20 これに3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 0. 25g, 1. 12 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で 3 時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0. 043 g, 20 %)を白色結晶として得た。融点 205. 0-207. 0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 73 (3H, s), 4. 35 (2H, s), 4. 66 (2H, s), 7. 59 -7. 71 25 (4H, m), 7. 88 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 42 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 55 (1H, d, J=8. 5 Hz).

IR (KBr): 1732, 1655, 1570, 1533, 1439, 1302, 1114, 1097, 995, 738 cm⁻¹.

275

元素分析値 $C_{17}H_{14}N_2O_5S_2$ として 計算値 C, 52.30; H, 3.64; N, 8.43 実測値 C, 52.15; H, 3.62; N, 8.38

実施例261 2-[6-(メチルスルフィニル)-3-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジ 5 ン-4-オン

2-[6-(メチルチオ)-3-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

(0.28 g, 1.00 mmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸(約77 %含有, 0.23 g, 1.00 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.085 g, 28 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 195.0-196.5 ℃

10

15

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 93 (3H, s), 7. 59-7. 61 (1H, m), 7. 69-7. 75 (2H, m), 8. 21-8. 24 (1H, m), 8. 56-8. 59 (1H, m), 8. 69-8. 72 (1H, m). 9. 37-9. 38 (1H, m).

IR (KBr): 1660, 1572, 1520, 1439, 1361, 1299, 1095, 1053, 923, 742 cm⁻¹. 元素分析値 $C_{14}H_{10}N_2O_2S_2$ として 計算値 C, 55. 61; H, 3. 33; N, 9. 26 実測値 C, 55. 49; H, 3. 27; N, 9. 39

20 実施例 2 6 2 2-[6-(メチルスルホニル)-3-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

2-[6-(メチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

(0.56 g, 2.00 mmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸(約77 %含有, 0.90 g, 4.00 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.090 g, 14 %)を淡黄色結晶として得た。

5 融点 205.0-207.0 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 31 (3H, s), 7. 60-7. 63 (1H, m), 7. 71-7. 77 (2H, m), 8. 25-8. 28 (1H, m), 8. 57-8. 60 (1H, m), 8. 72-8. 76 (1H, m), 9. 44-9. 45 (1H, m).

IR (KBr): 1658, 1572, 1520, 1439, 1292, 1238, 1163, 1095, 912, 742 cm⁻¹.

10 元素分析値 C₁₄H₁₀N₂O₃S₂として 計算値 C, 52.82; H, 3.17; N, 8.80 実測値 C, 52.89; H, 3.47; N, 8.99

実施例263 2-[2-(メチルスルフィニル)-4-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

15

20

2-[2-(メチルチオ)-4-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

(0.28 g, 1.00 mmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安 息香酸 (約77 %含有, 0.23 g, 1.00 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下 して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結 晶して標記化合物 (0.096 g, 32 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 172.5-174.0 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 93 (3H, s), 7. 60-7. 62 (1H, m), 7. 70-7. 76 (2H, m), 8. 21-8. 23 (1H, m), 8. 56-8. 59 (1H, m), 8. 64-8. 65 (1H, m), 8. 84-8. 86 (1H, m).

25 IR (KBr): 1666, 1587, 1572, 1518, 1439, 1290, 1242, 1093, 1049, 956, 744 cm⁻¹.

元素分析値 C₁₄H₁₀N₂O₂S₂として 計算値 C, 55.61; H, 3.33; N, 9.26

実測値 C, 55.45; H, 3.35; N, 9.24

実施例264 2-[2-(メチルスルホニル)-4-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

5

10

2-[2-(メチルチオ)-4-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

(0.56 g, 2.00 nmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安 息香酸(約77 %含有, 0.90 g, 4.00 nmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下 して加えて室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結 晶して標記化合物 (0.030 g, 5 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 189.5-191.5 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 31 (3H, s), 7. 61-7. 64 (1H, m), 7. 70-7. 78 (2H, m), 8. 34-8. 36 (1H, m), 8. 56-8. 59 (1H, m), 8. 72-8. 73 (1H, m), 8. 96 (1H, d, J=5. 0 Hz).

15 IR (KBr): 1666, 1589, 1572, 1520, 1440, 1294, 1147, 1095, 956, 744 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₄H₁₀N₂O₃S₂・0. 25H₂Oとして 計算値 C, 52. 08; H, 3. 27; N, 8. 67 実測値 C, 52. 38; H, 3. 21; N, 8. 42

実施例 2 6 5 2- (6- | [4- (4-フルオロフェニル) -1-ピペラジニル] メチル] -2-ピ 20 リジル) -4H-1. 3-ベンゾチアジン-4-オン

[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メタンスルホネート (0.30 g, 0.86 mmol)、トリエチルアミン(0.20 ml, 1.42mmol)と1-(4-フルオロフェニル) ピペラジン(0.17 g, 0.95 mmol)をDMF (30 ml) に加えて70℃で1

 cm^{-1} .

8 時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.19 g, 50 %)を淡黄色結晶として得た。 融点 156.0-157.0 $^{\circ}$

5 H-NMR (CDC1₃) δ: 2.78 (2H, t, J=4.7 Hz), 3.18 (2H, t, J=4.7 Hz), 3.88 (2H, s), 6.88-6.99 (4H, m), 7.61-7.75 (4H, m), 7.89 (1H, t, J=7.7 Hz), 8.55 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.54-8.55 (1H, m).

IR (KBr): 1658, 1589, 1572, 1531, 1439, 1300, 1277, 1234, 1095, 993, 744

10 元素分析値 C₂₄H₂₁FN₄OSとして 計算値 C, 66.65; H, 4.89; N, 12.99 実測値 C, 66.55; H, 4.80; N. 13.01

実施例266 2-[6-(1-ピペリジノメチル)-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

15

20

[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メタンスルホネート (0.30 g, 0.86 mmol)、トリエチルアミン(0.20 ml, 1.42mmol)とピペリジン(0.081 g, 0.95 mmol)をDMF (30 ml)に加えて70℃で18時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.16 g, 54 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 162.0-163.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 65-1. 62 (6H, m), 2. 53-2. 55 (4H, m), 3. 78 (2H, s), 7. 60-7. 74 (4H, m), 7. 86 (1H, t, J=7. 7 Hz), 8. 40 (1H, d, J=7. 7 Hz),

25 8.54-8.56 (1H, m).

IR (KBr): 1660, 1589, 1572, 1531, 1439, 1300, 1277, 1234, 1095, 993, 744 cm⁻¹.

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

279

元素分析値 C₁₉H₁₉N₃OSとして 計算値 C, 67.63; H, 5.68; N, 12.45 実測値 C, 67.61; H, 5.72; N, 12.45

実施例267 2-(6-(4-フェニル-1-ピペリジル)メチル]-2-ピリジル)-4H-1,3-5 ベンゾチアジン-4-オン

[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メタンスルホネート (0.30 g, 0.86 mmol)、トリエチルアミン (0.20 ml, 1.42mmol)と4-フェニルピペリジン (0.15 g, 0.95 mmol)をDMF (30 ml)に加えて70℃で18時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.16 g, 76 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 207.0-208.0 ℃

20

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1.83-1.89 (4H, m), 2.27-2.36 (2H, m), 3.10 (2H, d, J=11.5 Hz), 3.86 (2H, s), 7.18-7.31 (5H, m), 7.62-7.68 (3H, m), 7.75 (1H, d, J=7.8 Hz), 7.88 (1H, t, J=7.7 Hz), 8.42 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.54-8.57 (1H, m).

IR (KBr): 1662, 1589, 1570, 1533, 1439, 1289, 1095, 993, 744 cm⁻¹. 元素分析値 C₂₅H₂₃N₃OSとして 計算値 C, 72.61; H, 5.61; N, 10.16 実測値 C, 72.55; H, 5.60; N, 10.10

実施例268 2-{6-[(4-ベンジル-1-ピペリジル)メチル]-2-ピリジル}-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メタンスルホネート (0.30 g, 0.86 mmol)、トリエチルアミン(0.20 ml, 1.42mmol)と4-ベンジルピペリジン(0.17 g, 0.95 mmol)をDMF (30 ml) に加えて70℃で18時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.25 g, 67 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 151.0-153.0 ℃

10

¹H-NMR (CDC1₃) る: 2.04-2.15 (2H, m), 2.56 (2H, d, J=6.7 Hz), 2.94 (2H, d, J=11.1 Hz), 3.77 (2H, s), 7.13 -7.29 (5H, m), 7.59-7.71 (4H, m), 7.85 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.39 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.54 (1H, d, J=8.5 Hz). IR (KBr): 1660, 1589, 1572, 1537, 1439, 1296, 1097, 910, 736 cm⁻¹. 元素分析値 C₂₆H₂₅N₃OSとして 計算値 C, 73.04; H, 5.89; N, 9.83 実測値 C, 72.87; H, 5.94; N, 9.79

15 実施例 2 6 9 2-(6-[[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシ-1-ピペリジル] メチル ルー2-ピリジル) -4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] メタンスルホネート (0.30 g, 0.86 mmol)、トリエチルアミン (0.20 ml, 1.42mmol)と4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジン (0.20 g, 0.95 mmol)をDMF (30 ml) に加えて70℃で18時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.20 g, 49 %)を淡黄色結晶として得た。

25 融点 151.0-153.0 ℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1.75-1.79 (2H, m), 2.14-2.24 (2H, m), 2.66-2.73 (2H,

m), 2.87-2.95 (2H, m), 3.89 (2H, s), 7.33 (2H, d, J=8.6 Hz), 7.47 (2H, d, J=8.6 Hz), 7.60-7.75 (4H, m), 7.88 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.42 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.53-8.57 (1H, m).

IR (KBr): 1651, 1572, 1537, 1439, 1302, 1097, 910, 734 cm⁻¹.

5 元素分析値 C₂₅H₂₂C1N₃O₂Sとして 計算値 C, 64.72; H, 4.78; N, 9.06 実測値 C, 64.43; H, 4.74; N. 8.86

参考例97 2-シアノ-6-(2-ピリミジニル)チオピリジン

- 10 2-メルカプトピリミジン (0.89 g, 7.94mmol)と水素化ナトリウム (60%油性, 0.35 g, 8.66 mmol)をDMF (30 ml) に溶解し、これに 2-クロロ-6-シアノピリジン (1.05 g, 3.00 mmol)を加えて70℃で18時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物
- 15 (1.32 g, 85 %) を淡黄色結晶として得た。

 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7.10 (1H, t, J=4.8 Hz), 7.63-7.66 (1H, m), 8.85 (1H, t, J=4.8 Hz), 8.05-8.08 (1H, m), 8.56 (1H, d, J=4.8 Hz).

 IR (KBr): 2231, 1572, 1550, 1433, 1371, 1167, 1147, 1086, 983, 798 cm⁻¹.
- 20 実施例 2 7 0 2-[6-(2-ピリミジニルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

2-シアノ-6-(2-ピリミジニル)チオピリジン (1.30 g, 6.07 mmol) とチオサリ チル酸メチル (1.53 g, 9.10 mmol)をトルエン (100 ml) に溶解し、トリエチル 25 アミン (1.70 ml, 12.1 mmol) を加えて18時間還流した。溶媒を留去し、残留 物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.11 g, 5 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 245. 2-245. 8 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 10 (1H, t, J=4. 8 Hz), 7. 60-7. 66 (3H, m), 8. 93 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 03-8. 06 (1H, m), 8. 49-8. 59 (4H, m).

IR (KBr): 1666, 1554, 1535, 1431, 1383, 1296, 1095, 1062, 802, 746 cm $^{-1}$. 元素分析値 $C_{17}H_{10}N_40S_2$ として 計算値 C, 58. 27; H, 2. 88; N, 15. 99 実測値 C, 58. 28; H, 3. 09; N, 15. 85

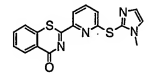
10 参考例 9 8 2-シアノ-6-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イル) チオピリジン NC N S N

2-メルカプト-1-メチル-1H-イミダゾール (0.91 g, 7.94 mmol)と水素化ナトリウム (60%油性, 0.35 g, 8.66 mmol)をDMF (30 ml) に溶解し、これに 2-クロロ-6-シアノピリジン(1.05 g, 3.00 mmol)を加えて70℃で18時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (1.71 g, 約100 %)を淡黄色結晶として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 79 (3H, s), 7. 21-7. 23 (1H, m), 7. 63-7. 66 (1H, m), 8. 85 (1H, t, J=4. 8 Hz), 8. 25 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 56 (1H, d, J=4. 8 Hz).

20 IR (KBr): 2231, 1570, 1550, 1433, 1373, 1167, 1152, 1086, 983, 798 cm⁻¹.

実施例271 2-(6-[(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イル)チオ]-2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン



15

25 2-シアノ-6-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イル) チオピリジン (1.56 g. 7.22

mmol) とチオサリチル酸メチル (1.53 g, 9.10 mmol)をトルエン (100 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.70 ml, 12.1mmol) を加えて18時間還流した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.14 g, 5 %)を淡黄色結晶として得た。

5 融点 171.9-172.3 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 79 (3H, s), 7. 22-7. 29 (2H, m), 7. 34 (1H, s), 7. 53-7. 55 (1H, m), 7. 60-7. 76 (3H, m), 8. 25 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 53 (1H, d, J=1. 6 Hz).

IR (KBr): 1658, 1556, 1537, 1433, 1296, 1095, 964, 746 cm⁻¹.

10 元素分析値 C₁₇H₁₂N₄OS₂として 計算値 C, 57.93; H, 3.43; N, 15.90 実測値 C, 58.18; H, 3.10; N, 15.75

実施例272 2-[6-[(2-ピリジルチオ) メチル]-2-ピリジル|-4H-1, 3-ベンゾチ アジン-4-オン

15

20

25

2-メルカプトピリジン (0.21 g, 1.89mmol)と水素化ナトリウム (60 %油性, 0.083 g, 2.06 mmol)をDMF (30 ml) に溶解し、これに [6-(4-オキソ-4H-1,3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]メタンスルホネート (0.60 g, 1.72 mmol)を加えて室温で18時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.54 g, 87 %)を淡黄色結晶として得た。融点 151.3-151.9 ℃

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 4. 70 (2H, s), 6. 99-7. 03 (1H, m), 7. 25-7. 28 (1H, m), 7. 48-7. 53 (1H, m), 7. 59-7. 70 (4H, m), 7. 80 (1H, d, J=7. 5 Hz), 8. 46 (1H, d, J=4. 1 Hz), 8. 47-8. 55 (1H, m).

IR (KBr): 1660, 1589, 1574, 1537, 1452, 1439, 1300, 1097, 993, 744 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₉H₁₃N₃OS₂として 計算値 C, 62.79; H, 3.61; N, 11.56

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

284

実測値 C, 62.87; H, 3.43; N, 11.46

実施例273 2-[6-[(4-ピリジルチオ) メチル]-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチ アジン-4-オン

5

10

4-メルカプトピリジン (0.21 g, 1.89mmol)と水素化ナトリウム (60 %油性, 0.083 g, 2.06 mmol)をDMF (30 ml) に溶解し、これに [6-(4-オキソ-4H-1,3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]メタンスルホネート (0.60 g, 1.72 mmol)を加えて室温で18時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.11 g, 17 %)を淡黄色結晶として得た。融点 181.9-182.5 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 4. 45 (2H, s), 7. 31-7. 33 (2H, m), 7. 61-7. 71 (4H, m), 7. 89 (1H, t, J=7. 7 Hz), 8. 41-8. 45 (3H, s), 8. 54-8. 56 (1H, m).

15 IR (KBr): 1658, 1572, 1535, 1452, 1439, 1300, 1095, 993, 742 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₉H₁₃N₃OS₂として 計算値 C, 62.79; H, 3.61; N, 11.56 実測値 C, 62.89; H, 3.50; N, 11.44

参考例99 2-シアノ-6-(4-ピリジルチオ) ピリジン

20

25

4-メルカプトピリジン (0.88 g, 7.94 mmol) と水素化ナトリウム (60 %油性, 0.35 g, 8.66 mmol) をTHF (30 ml) に加えて室温で1時間攪拌した。反応液に 2-クロロ-6-シアノピリジン (1.00 g, 7.22 mmol) のTHF (10ml) 溶液を加えて室温で18時間攪拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去して標記化合物 (1.54 g,

約100 %) を油状物として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 63-7. 68 (2H, m), 7. 82 (1H, t, J=7. 5 Hz), 8. 36 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 55-8. 68 (3H, m).

IR (KBr): 2237, 1556, 1427, 1271, 1138, 983, 800 cm⁻¹.

5

実施例274 2-[6-(4-ピリジルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

2-シアノ-6-(4-ピリジルチオ) ピリジン (1.54 g, 7.22 mmol) とチオサリチル 10 酸メチル (1.34 g, 7.94 mmol)をトルエン (50 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.52 ml, 10.83 mmol)を加えて18時間還流した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.053 g, 2 %)を淡黄色結晶として得た。融点 245.2-245.8 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 7.49-7.54 (4H, m), 7.62-7.68 (2H, m), 7.82 (1H, t, J=7.5 Hz), 8.36 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.54 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.55-8.68 (2H, m).

IR (KBr): 1664, 1568, 1531, 1427, 1294, 1157, 1095, 794 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₉H₁₈N₂O₃S₂・0.25H₂Oとして 計算値 C, 61.08; H, 3.27; N, 11.87 実測値 C, 60.87; H, 3.31; N, 11.90

20

参考例100 (6-シアノ-2-ピリジル)チオ酢酸

チオグリコール酸 (6.91 g, 75.0 mmol) と水素化ナトリウム (60 %油性, 6.00 g, 150.0 mmol) をDMF (100 ml) に加えて室温で1時間攪拌した。これに2-クロ ロー6-シアノピリジン (7.00 g, 50.0 mmol)を加えて室温で18時間攪拌した。

反応液に酢酸エチルと10%塩酸を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去して標記化合物 (4.56 g, 47 %)を淡黄色結晶として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 95 (2H, s), 7. 38-7. 43 (2H, m), 7. 61 (1H, t, J=7. 9 Hz),

12.84 (1H, br s).

IR (KBr): 3152, 2235, 1730, 1572, 1554, 1433, 1141, 746 cm⁻¹.

参考例101 tert-ブチル (6-シアノ-2-ピリジル) チオアセテート

10

15

5

(6-シアノ-2-ピリジル) チオ酢酸 (4.56 g, 23.5 mmol) と濃硫酸 (1 ml) をジクロロメタン (300 ml) に加え、これにイソブテンを封入し、密栓して室温で18時間攪拌した。反応液に水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去して標記化合物 (5.77 g, 98 %) を淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 45 (9H, s), 3. 95 (2H, s), 7. 38-7. 43 (2H, m), 7. 61 (1H, t, J=7. 9 Hz).

IR (KBr): 2235, 1732, 1572, 1554, 1433, 1141, 746 cm⁻¹.

20 実施例 2 7 5 tert-ブチル 【[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) - 2-ピリジル] チオ| アセテート

tert-ブチル (6-シアノ-2-ピリジル) チオアセテート (3.00 g, 10.2 mmol) と チオサリチル酸メチル (2.02 g, 12.0 mmol)をトルエン (50 ml) に溶解し、ト 25 リエチルアミン (2.52 ml, 18.0 mmol) を加えて18時間還流した。溶媒を留去 し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (2.02 g, 52 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 169.5-170.0 ℃

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 45 (9H, s), 4. 09 (2H, s), 7. 44-7. 47 (1H, m), 7. 61-7. 74 (4H, m), 8. 23-8. 26 (1H, m), 8. 54-8. 57 (1H, m).

IR(KBr): 1730, 1660, 1570, 1573, 1433, 1367, 1296, 1234, 1095, 744 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₉H₁₈N₂O₃S₂として 計算値 C, 59.05; H, 4.69; N, 7.25 実測値 C, 59.18; H, 4.86; N, 6.98

10 実施例 2 7 6 [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピリジル] チオ 酢酸

tert-ブチル [[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]チオ]アセテート (0.30 g, 0.78 mmol)をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶解して 0.

15 5時間攪拌した。ジイソプロピルエーテルを加え、生じた沈殿物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.21 g, 83%)を淡黄色結晶として得た。

融点 258.0-260.0 ℃

20

25

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 4. 41 (2H, s), 7. 70-7. 75 (2H, m), 7. 86 (2H, d, J=3. 8 Hz), 7. 95 (1H, t, J=7. 7 Hz), 8. 08 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 37 (1H, d, J=7. 9 Hz). 12. 88 (1H. br s).

IR (KBr): 3152, 1732, 1633, 1568, 1525, 1433, 1315, 1246, 1211, 985, 748 cm^{-1} .

元素分析値 $C_{15}H_{10}N_2O_3S_2$ として 計算値 C, 54.53; H, 3.05; N, 8.48 実測値 C, 54.52; H, 2.79; N, 8.18

実施例 2 7 7 エチル [[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] チオ} アセテート

エチル (6-シアノ-2-ピリジル)チオアセテート (0.48 g, 2.15 mmol) とチオサリチル酸メチル (0.40 g, 2.34 mmol)をトルエン (50 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.51 ml, 3.66 mmol)を加えて18時間還流した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.40 g, 52%)を淡黄色結晶として得た。

融点 124.5-125.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 1 Hz), 4. 14 (2H, s), 4. 25 (2H, q, J=7. 1 Hz), 7. 45-7. 48 (1H, m), 7. 60-7. 75 (4H, m), 8. 23-8. 26 (1H, m),

10 8.55-8.57 (1H, m).

IR (KBr): 1736, 1655, 1570, 1533, 1431, 1294, 1143, 1095, 1028, 746 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₇H₁₄N₂O₃S₂として 計算値 C, 56.96; H, 3.94; N, 7.82 実測値 C, 56.87; H, 3.90; N, 7.94

15 実施例 2 7 8 tert-プチル ([6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] スルフィニル| アセテート・

20

tert-ブチル {[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]チオ}アセテート (0.34 g, 1.00 mmol) をクロロホルム (20 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 0.23 g, 1.00 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.30 g, 75 %)を淡黄色結晶として得た。融点 158.8-159.1 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 44 (9H, s), 3. 89, 4. 17 (2H, q_{AB} , J=14. 0 Hz), 7. 63-

7. 73 (3H, m), 8. 19 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 26-8. 28 (1H, m), 8. 55-8. 64 (2H, m).

IR (KBr): 1724, 1664, 1572, 1537, 1437, 1369, 1298, 1248, 1095, 734 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₉H₁₈N₂O₄S₂として 計算値 C, 56.70; H, 4.51; N, 6.96 実測値 C, 56.40; H, 4.33; N, 6.79

実施例279 [6-(4-オキソ-4II-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] スルフィニル酢酸

- 10 tert-ブチル [[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] スルフィニル] アセテート (0.12 g, 0.30 mmol) をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶解して 0.5 時間攪拌した。ジイソプロピルエーテルを加え、生じた沈殿物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.081 g, 79 %)を淡黄色結晶として得た。融点 186.5-188.0 ℃
- 15

 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ: 4.02, 4.23 (2H, q_{AB}, J=14.5 Hz), 7.73 (1H, t, J=7.7 Hz), 7.84 (1H, t, J=7.9 Hz), 7.94 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.23 (1H, d, J=7.3 Hz), 8.34-8.47 (2H, m), 13.38 (1H, br s).

 IR (KBr): 2850, 1722, 1658, 1570, 1529, 1437, 1288, 1236, 1184, 1095, 734 cm⁻¹.
- 20 元素分析値 C₁₅H₁₀N₂O₄S₂として 計算値 C, 52.01; H, 2.91; N, 8.09 実測値 C, 51.85; H, 2.96; N, 8.02

実施例280 tert-ブチル [[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] スルホニル] アセテート

tert-ブチル [[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]チオ]アセテート (1.00 g, 2.59 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 1.16 g, 5.18 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を加えて室温で 3 時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.13 g, 12 %)を淡黄色結晶として得た。融点 159.0-160.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 30 (9H, s), 4. 54 (2H, s), 7. 66-7. 75 (4H, m), 8. 23 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 30-8. 33 (1H, m), 8. 56-8. 59 (1H, m), 8. 77-8. 80 (1H, m).

IR (KBr): 1726, 1662, 1570, 1535, 1439, 1332, 1300, 1170, 1095, 733 cm $^{-1}$. 元素分析値 $C_{19}H_{18}N_2O_5S_2$ として 計算値 C, 54.53; H, 4.34; N, 6.69 実測値 C, 54.36; H, 4.29; N, 6.65

15 実施例 2 8 1 [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] スルホニル酢酸

10

20

tert-ブチル {[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] スルホニル | アセテート (0.10 g, 0.24 mmol)をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶解して 0.5 時間攪拌した。ジイソプロピルエーテルを加え、生じた沈殿物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.048 g, 55 %)を淡黄色結晶として得た。融点 192.0-193.5 ℃

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ : 4.80 (2H, s), 7.77 (1H, t, J=7.4 Hz), 7.85 (1H, t.

J=7.5 Hz), 8. 00 (1H, d, J=7.9 Hz), 8. 39 (2H, d, J=7.8 Hz), 8. 47 (1H, t, J=7.8 Hz), 8. 65 (1H, t, J=7.7 Hz), 13. 49 (1H, br s).

IR (KBr): 3071, 1739, 1655, 1572, 1537, 1440, 1340, 1315, 1180, 1095, 733 cm⁻¹.

5 元素分析値 C₁₅H₁₀N₂O₅S₂として 計算値 C, 49.72; H, 2.78; N, 7.73 実測値 C, 49.52; H, 2.83; N, 7.55

参考例102 (6-シアノ-2-ピリジル)チオアセトアミド

10 (6-シアノ-2-ピリジル) チオ酢酸 (0.95 g, 4.89 mmol)、イソブチルクロロホルメート (1.05 ml, 7.33 mmol) とトリエチルアミン (1.03 ml, 7.33 mmol) をTHF (150 ml) に加えて氷冷下で2時間攪拌した。これに28%アンモニア水 (100ml)を加えて氷冷下で2時間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去して標記化合物 (0.49 g, 52 %)を淡黄色結晶として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 85 (2H, s), 5. 44 (1H, br s), 6. 54 (1H, br s), 7. 43-7. 47 (2H, m), 7. 64-7. 69 (1H, m), 12. 84 (1H, br s).

IR (KBr): 3385, 3171, 2231, 1647, 1572, 1545, 1425, 1145, 796 cm⁻¹.

20 実施例 2 8 2 2-{[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] チオ| アセトアミド

$$\text{Constant} \text{Solution} \text{So$$

(6-シアノ-2-ピリジル) チオアセトアミド (0.47 g, 2.43 mmol) とチオサリチル酸メチル (0.45 g, 2.67 mmol)をトルエン (50 ml) に溶解し、トリエチルア ミン (0.51 ml, 3.64 mmol) を加えて18時間還流した。溶媒を留去し、残留物

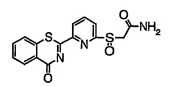
をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.33 g, 41 %)を白色結晶として得た。 融点 256.7-257.0 ℃

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 4.00 (2H, s), 7.26 (1H, br s), 7.68-7.77 (3H, m), 7.83-7.97 (3H, m), 8.06 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.36 (1H, d, J=7.9 Hz).

5 IR (KBr): 3379, 3173, 1666, 1633, 1570, 1535, 1435, 1367, 1302, 1248, 1095, 752 cm⁻¹.

元素分析値 $C_{15}H_{11}N_3O_2S_2$ として 計算値 C, 54.69; H, 3.37; N, 12.76 実測値 C, 54.63; H, 3.27; N, 12.71

10 実施例 2 8 3 2-[[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] スルフィニル アセトアミド



2- [[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] チオ] アセトアミド (0.12 g, 0.36 mmol) をクロロホルム (300 ml) に溶解し、これに3-クロ

15 口過安息香酸(約77 %含有, 0.082 g, 0.36 mmol)のクロロホルム(10 ml)溶液を滴下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物(0.071 g, 57 %)を白色結晶として得た。

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 3. 82, 4. 03 (2H, q_{AB} , J=13. 8 Hz), 7. 47 (1H, br s), 7. 75 (2H, t, J=7. 8 Hz), 7. 86 (1H, t, J=7. 1 Hz), 7. 98 (1H, d, J=7. 9 Hz),

20 8. 23 (1H, d, J=7. 5 Hz), 8. 36-8. 48 (3H, m).

IR (KBr): 3360, 1685, 1647, 1570, 1529, 1439, 1307, 1298, 1246, 1099, 746 ${\rm cm}^{-1}$.

元素分析値 C₁₅H₁₁N₃O₃S₂・0. 25H₂Oとして 計算値 C, 51. 49; H, 3. 31; N, 12. 01 実測値 C, 51. 53; H, 3. 06; N, 11. 85

25

参考例103 6-シアノ-2-メチルチオピリミジン

2-クロロ-6-シアノピリミジン (2.20 g, 15.8 mmo1) とナトリウム チオメトキシド (1.22 g, 17.3 mmo1) をTHF (100 ml) に加えて2時間還流した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去して標記化合物 (1.57 g, 66 %)を淡黄色結晶として得た。 「H-NMR (CDCl₃) δ: 2.58 (3H, s), 7.26 (1H, d, J=4.8 Hz), 8.70 (1H, d, J=4.8 Hz).

IR (KBr): 2241, 1554, 1537, 1396, 1348, 1197, 862 cm⁻¹.

~10 ~実施例284 2-[2-(メチルチオ)-6-ピリミジニル]-4Ⅱ-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

6-シアノ-2-メチルチオピリミジン (1.37 g, 9.06 mmol) とチオサリチル酸メチル (3.05 g, 18.1 mmol)をトルエン (30 ml) に溶解し、トリエチルアミン

15 (3.80 ml, 27.2 mmol) を加えて18時間還流した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (1.40 g, 54 %)を淡黄色結晶として得た。融点 223.5-224.0 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 70 (3H, s), 7. 62-7. 76 (3H, m), 8. 03 (1H, d, J=5. 0 Hz), 8. 54-8. 57 (1H, m), 8. 78 (1H, d, J=5. 0 Hz).

20 IR (KBr): 1655, 1533, 1412, 1346, 1284, 1203, 1093, 748 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₃H₉N₃OS₂として 計算値 C, 54.34; H, 3.16; N, 14.62 実測値 C, 54.57; H, 3.27; N, 14.76

実施例 2 8 5 2-[2-(メチルスルフィニル)-6-ピリミジニル]-4H-1, 3-ベンゾチ 25 アジン-4-オン

2-[2-(メチルチオ)-6-ピリミジニル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.30 g, 1.50 mmol) をクロロホルム (100 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安 息香酸 (約77 %含有, 0.23 g, 1.50 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結 晶して標記化合物 (0.18 g, 55 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 250.5-252.0 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 08 (3H, s), 7. 65-7. 79 (3H, m), 8. 50 (1H, d, J=5. 0 Hz), 8. 56-8. 59 (1H, m), 9. 16 (1H, d, J=5. 0 Hz).

10 IR (KBr): 1664, 1566, 1535, 1439, 1377, 1292, 1062, 729 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₃H₉N₃O₂S₂として 計算値 C, 51.47; H, 2.99; N, 13.85 実測値 C, 51.45; H, 3.06; N, 13.87

実施例286 2-[2-(メチルスルホニル)-6-ピリミジニル]-4H-1, 3-ベンゾチア 15 ジン-4-オン

2-[2-(メチルチオ)-6-ピリミジニル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.30 g, 1.05 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安 息香酸 (約77 %含有, 0.47 g, 2.10 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して 標記化合物 (0.030 g, 9 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 269.5-270.0 ℃

20

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 3. 49 (3H, s), 7. 66-7. 80 (3H, m), 8. 57-8. 60 (1H, m), 8. 64 (1H, d, J=5. 2 Hz), 9. 20 (1H, d, J=5. 2 Hz).

25 IR (KBr): 1662, 1570, 1539, 1425, 1307, 1290, 1140, 1060, 993, 758 cm⁻¹.

元素分析値 $C_{13}H_9N_3O_3S_2$ として 計算値 C, A8.89; H, A8.89; A8.89;

参考例104 2-シアノ-6-メチルチオピラジン

$$NC \setminus N \setminus S$$

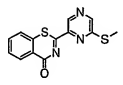
5

2-クロロ-6-シアノピラジン (1.40 g, 10.0 mmol) とナトリウム チオメトキシド (0.78 g, 11.0 mmol) をTHF (100 ml) に加えて 2 時間還流した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去して標記化合物 (1.25 g, 83 %)を淡黄色結晶として得た。

10 ${}^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 2. 61 (3H, s), 8. 49 (1H, s), 8. 60 (1H, s).

IR (KBr): 2241, 1670, 1521, 1390, 1190, 1167, 1138, 1108, 887, 734 cm⁻¹.

実施例287 2-[6-(メチルチオ)-2-ピラジニル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オ ン



15

2-シアノ-6-メチルチオピラジン (0.80 g, 5.29 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.34 g, 7.94 mmol)をトルエン (100 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.48 ml, 10.6 mmol)を加えて18時間還流した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.35 g, 23 %)を淡黄色結晶として得た。

20 融点 202.4-202.9 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 73 (3H, s), 7. 60-7. 74 (3H, m), 8. 55-8. 58 (1H, m), 8. 67 (1H, s), 9. 29 (1H, s).

IR (KBr): 1649, 1570, 1527, 1439, 1292, 1124, 1095, 1062, 1003, 916, 733 cm^{-1} .

25 元素分析値 C₁₃H₂N₃OS₂として 計算値 C, 54.34; H, 3.16; N, 14.62

実測値 C, 54.28; H, 3.09; N, 14.55

実施例288 2-[6-(メチルスルフィニル)-2-ピラジニル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

5

10

2-[6-(メチルチオ)-2-ピラジニル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

(0.14 g, 0.50 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安 息香酸 (約77 %含有, 0.11 g, 0.50 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下 して室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して 標記化合物 (0.12 g. 79 %)を淡黄色結晶として得た。

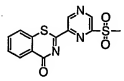
融点 228.5-230.5 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 06 (3H, s), 7. 60-7. 63 (1H, m), 7. 67-7. 78 (2H, m), 8. 56-8. 59 (1H, m), 9. 47 (1H, s), 9. 81 (1H, s).

IR (KBr): 1658, 1570, 1529, 1288, 1059, 1010, 968, 736 cm⁻¹.

15 元素分析値 C₁₃H₂N₃O₂S₂として 計算値 C, 51.47; H, 2.99; N, 13.85 実測値 C, 51.33; H, 3.04; N, 13.95

実施例289 2-[6-(メチルスルホニル)-2-ピラジニル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン



20

25

2-[6-(メチルチオ)-2-ピラジニル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

(0.14 g, 1.0 mmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 0.22 g, 0.66 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.040 g, 25 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 232.0-233.0 ℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC13) δ : 3. 40 (3H, s), 7. 63–7. 80 (3H, m), 8. 57–8. 60 (1H, m), 9. 52 (1H, s), 9. 96 (1H, s).

IR (KBr): 1660, 1572, 1531, 1331, 1290, 1091, 1014, 978, 740 cm⁻¹.

5 元素分析値 C₁₃H₂N₃O₃S₂として 計算値 C, 48.89; H, 2.84; N, 13.16 実測値 C, 48.83; H, 2.78; N, 13.29

参考例105 2-シアノ-6-ジメチルアミノピラジン

- 2-クロロ-6-シアノピラジン (0.85 g, 6.09 mmol) と1.67 N ジメチルアミン のアセトニトリル溶液 (4.00ml, 6.70 mmol) をTHF (100 ml) に加えて室温で 2 時間攪拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去して標記化合物 (0.50 g, 55 %)を 淡黄色結晶として得た。
- 15 'H-NMR (CDC1₃) δ: 3. 16 (6H, s), 8. 07 (1H, s), 8. 18 (1H, s).

 IR (KBr): 2233, 1738, 1680, 1591, 1521, 1367, 1242, 1150, 993, 846 cm⁻¹.

実施例 2 9 0 2-[6-(ジメチルアミノ)-2-ピラジニル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

20

2-シアノ-6-ジメチルアミノピラジン (0.50 g, 3.37 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.14 g, 6.75 mmol)をトルエン (100 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.42 ml, 10.1 mmol)を加えて18時間還流した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.31 g, 32%)を淡黄色結晶として得た。

25 融点 248.0-249.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 25 (6H, s), 7. 57-7. 68 (3H, m), 8. 24 (1H, m), 8. 53-8. 56 (1H, m), 8. 90 (1H, s).

IR (KBr): 1657, 1581, 1570, 1537, 1435, 1290, 1236, 1093, 989, 756 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₄H₁₂N₄OSとして 計算値 C, 59.14; H, 4.25; N, 19.70

5 実測値 C, 59.01; H, 4.17; N, 19.54

参考例 1 0 6 tert-ブチル [メチル (6-シアノ-2-ピラジニル) アミノ] アセテート

2-クロロ-6-シアノピラジン (2.09 g, 15.0 mmol) 、ザルコシン tert-ブチル塩酸塩 (2.72 g, 15.0 mmol)とトリエチルアミン (2.38 ml, 17.0 mmol)をDMF (30 ml)に加えて室温で18時間攪拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去して標記化合物 (1.00 g, 27 %)を淡黄色結晶として得た。

15 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 46 (9H, s), 3. 21 (3H, s), 4. 18 (2H, s), 8. 16 (1H, s), 8. 23 (1H, s).

IR (KBr): 2233, 1734, 1576, 1521, 1419, 1367, 1226, 1153, 993, 842 cm⁻¹.

実施例291 tert-ブチル (メチル[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-20 イル)-2-ピラジニル] アミノ) アセテート

tert-ブチル [メチル(6-シアノ-2-ピラジニル)アミノ]アセテート (1.00 g, 4.03 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.36 g, 8.06 mmol)をトルエン (50 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.70 ml, 12.1 mmol)を加えて18時間還流した。

25 溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.41 g, 26 %)

を淡黄色結晶として得た。

融点 189.0-190.5 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 47 (9H, s), 3. 30 (3H, s), 4. 29 (2H, s), 7. 56-7. 71 (3H, m), 8. 30 (1H, s), 8. 55 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 99 (1H, s).

5 IR (KBr): 1736, 1660, 1570, 1537, 1439, 1369, 1294, 1224, 1097, 734 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₉H₂₀N₄O₃Sとして 計算値 C, 59.36; H, 5.24; N, 14.57 実測値 C, 59.21; H, 5.13; N, 14.38

tert-ブチル $\{$ メチル [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピラジニル] アミノ] アセテート <math>(0.20~g,~0.52~mmo1) をトリフルオロ酢酸 (5~ml) に溶解して 0.5 時間攪拌した。ジイソプロピルエーテルを加え、生じた沈殿物をエ

15 タノールより再結晶して標記化合物 (0.15 g, 87 %)を淡黄色結晶として得た。 融点 283.0 ℃ (分解)

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3. 24 (3H, s), 4. 43 (2H, s), 7. 70-7. 75 (1H, m), 7. 79-7. 88 (2H, m), 8. 35 (1H, d, J=7. 3 Hz), 8. 67 (1H, s), 12. 83 (1H, br s). IR (KBr): 3082, 2513, 1703, 1653, 1587, 1572, 1541, 1435, 1421, 1294,

20 1271, 999, 752 cm⁻¹.

元素分析値 $C_{15}H_{12}N_4O_3S$ として 計算値 C, 54.87; H, 3.68; N, 17.06 実測値 C, 54.67; H, 3.54; N, 16.89

参考例 1 0 7 tert-プチル [メチル (6-シアノ-2-ピリミジニル) アミノ] アセテ 25 ート

2-クロロ-6-シアノピリミジン (1.45 g, 10.4 mmol)、ザルコシン tert-ブチル塩酸塩 (1.89 g, 10.4 mmol)とトリエチルアミン (1.60 ml, 11.4 mmol)を DMF (30 ml) に加えて室温で18時間攪拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去して標記化合物 (1.99 g, 77 %)を淡黄色結晶として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 47 (9H, s), 3. 24 (3H, d, J=5. 5 Hz), 4. 22 (2H, d, J=8. 7 Hz), 6. 80 (1H, d, J=4. 7 Hz), 8. 43-8. 51 (1H, m).

IR (KBr): 2237, 1736, 1574, 1537, 1410, 1365, 1226, 1153, 1033, 815 cm⁻¹.

10

実施例293 tert-ブチル {メチル[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリミジニル] アミノ| アセテート

tert-ブチル [メチル(6-シアノ-2-ピリミジニル)アミノ]アセテート (1.63 g, 6.56 mmol) とチオサリチル酸メチル (3.31 g, 19.7 mmol)をトルエン (50 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.76 ml, 19.7 mmol)を加えて18時間還流した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (1.20 g, 39 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 186.5-188.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 47 (9H, s), 3. 36 (3H, s), 4. 33 (2H, s), 7. 60-7. 73 (4H, m), 8. 53-8. 61 (2H, m).

IR (KBr): 1738, 1660, 1568, 1539, 1408, 1365, 1294, 1209, 1153, 1097, 734 ${\rm cm}^{-1}$.

元素分析値 C₁₉H₂₀N₄O₃Sとして 計算値 C, 59.36; H, 5.24; N, 14.57

25 実測値 C, 59.17; H, 5.08; N, 14.39

実施例 2 9 4 (メチル [6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリミジニル] アミノ] 酢酸

- 5 tert-ブチル (メチル[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリミジニル] アミノ) アセテート (0.20 g, 0.52 mmol) をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶解して 0.5 時間攪拌した。ジイソプロピルエーテルを加え、生じた沈殿物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.15 g, 87 %) を淡黄色結晶として得た。融点 215.0 ℃ (分解)
- 10 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ: 3. 27 (3H, d, J=19. 4 Hz), 4. 40 (2H, d, J=14. 6 Hz), 7. 43 (1H, d, J=4. 9 Hz), 7. 72-7. 77 (1H, m), 7. 81-7. 93 (2H, m), 8. 35 (1H, d, J=7. 3 Hz), 8. 67-8. 72 (1H, m), 12. 73 (1H, br s). IR (KBr): 3082, 2515, 1703, 1653, 1589, 1572, 1541, 1435, 1421, 1294, 1271, 752 cm⁻¹.
- 15 元素分析値 C₁₅H₁₂N₄O₃Sとして 計算値 C, 54.87; H, 3.68; N, 17.06 実測値 C, 54.61; H, 3.50; N, 16.89

参考例108 tert-ブチル [(6-シアノ-2-ピリミジニル) アミノ] アセテート NC N N O

- 20 2-クロロ-6-シアノピリミジン (2.09 g, 15.0 mmol) 、グリシン tert-ブチル 塩酸塩 (2.52 g, 15.0 mmol)とトリエチルアミン (2.38 ml, 17.0 mmol)をDMF (30 ml)に加えて室温で18時間攪拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去して標記化合物 (1.07 g, 45 %)を淡黄色結晶として得た。
- 25 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1. 49 (9H, s), 4. 08 (2H, d, J=5. 6 Hz), 5. 90 (1H, br s),

6. 88 (1H, d, J=4.7 Hz), 8. 46 (1H, d, J=4.7 Hz).

IR (KBr): 3261, 2984, 2243, 1734, 1601, 1570, 1535, 1417, 1367, 1228, 1155, 848, 733 cm⁻¹.

5 実施例295 tert-ブチル ([6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリミジニル]アミノ)アセテート

tert-ブチル [(6-シアノ-2-ピリミジニル) アミノ] アセテート (1.00 g, 4.03 mmol) とチオサリチル酸メチル (2.34 g, 13.9 mmol) をトルエン (50 ml) に溶 解し、トリエチルアミン (1.95 ml, 13.9 mmol) を加えて1 8時間還流した。溶 媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (1.03 g, 60 %)を 淡黄色結晶として得た。

融点 247.0-248.0 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 51 (9H, s), 4. 20 (2H, d, J=5. 5 Hz), 5. 84 (1H, br s),

15 7.61-7.74 (4H, m), 8.53-8.57 (2H, m).

IR (KBr): 3261, 2976, 1741, 1651, 1591, 1568, 1531, 1408, 1219, 1143, 1095, 733 cm⁻¹.

元素分析値 $C_{18}H_{18}N_4O_3S$ として 計算値 C, 58.36; H, 4.90; N, 15.12 実測値 C, 58.13; H, 4.77; N, 14.98

20

実施例296 [[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリミジニル] アミノ] 酢酸

tert-ブチル {[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリミジニ 25 ル] アミノ] アセテート (0. 20 g, 0. 54 mmol) をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶解

して 0.5 時間攪拌した。ジイソプロピルエーテルを加え、生じた沈殿物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.13~g,75~%) を淡黄色結晶として得た。 融点 283.0-284.0~%

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ: 4. 04 (2H, d, J=12. 3 Hz), 7. 43 (1H, d, J=4. 8 Hz), 7. 75 (1H, t, J=6. 9 Hz), 7. 85 (1H, t, J=7. 6 Hz), 7. 98 (1H, br s), 8. 36 (1H, d, J=7. 4 Hz), 8. 64 (1H, d, J=4. 8 Hz), 12. 58 (1H, br s).

IR (KBr): 3254, 2995, 2567, 1730, 1705, 1653, 1603, 1568, 1537, 1437, 1425, 1398, 1294, 1275, 1095, 823, 752 cm⁻¹.

元素分析値 C₁₄H₁₀N₄O₃Sとして 計算値 C, 53.50; H, 3.21; N, 17.82 10 実測値 C, 53.67; H, 3.10; N, 17.89

参考例109 2-シアノ-6-[2-(ジメチルアミノ) エチルチオ] ピラジン NC N S N

2-ジメチルアミノエタンチオール塩酸塩 (1.46 g, 10.0mmol)と水素化ナトリウム (60 %油性, 0.88 g, 22.0 mmol)をTHF (50 ml) に加え、これに2-クロロー6-シアノピラジン (1.40 g, 10.0 mmol)を加えて室温で18時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をn-ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (1.00 g, 48 %)を淡黄色結晶として得た。

20 'H-NMR (CDC1₃) δ: 2. 32 (6H, s), 2. 62-2. 67 (2H, m), 3. 31-3. 38 (2H, m), 8. 48 (1H, s), 8. 58 (1H, s).

IR (KBr): 2233, 1576, 1549, 1456, 1143, 794 cm⁻¹.

実施例 2 9 7 2-(6-([2-(ジメチルアミノ) エチル] チオ] -2-ピラジニル) -4H-25 1.3-ベンゾチアジン-4-オン

2-シアノ-6-[2-(ジメチルアミノ)エチルチオ] ピラジン (1.00 g, 4.80 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.61 g, 9.60 mmol)をトルエン (50 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.70 ml, 12.0 mmol)を加えて18時間還流した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.45 g, 27 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 160.5 ℃ (分解)

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 38 (6H, s), 2. 77 (2H, t, J=6. 9 Hz), 3. 47 (2H, t, J=6. 9 Hz) 7. 59-7. 72 (3H, m), 8. 55-8. 58 (1H, m), 8. 65 (1H, s), 9. 29 (1H, s).

IR (KBr): 1655, 1572, 1537, 1435, 1286, 1091, 912, 744 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₆N₄OS₂として 計算値 C, 55.79; H, 4.68; N, 16.27 実測値 C, 55.40; H, 4.50; N, 16.08

15 参考例110 4-クロロ-2-シアノピリジン

10

20

4-クロロピリジン N-オキシド (7.53 g, 58.1 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (9.36 g, 87.0 mmol) をアセトニトリル (200 ml) に加え、これにトリメチルシリルシアニド (11.5 g, 116 mmol) を滴下して加えて室温で18時間撹拌した。

反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル(200 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサン-酢酸エチル(3:1, v/v)で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物(8.05 g,

99 %)を淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 54-7. 56 (1H, m), 7. 72 (1H, s), 8. 63 (1H, d, J=5. 3 Hz). IR (KBr): 2239, 1568, 1549, 1462, 1379, 1288, 1215, 844, 704 cm⁻¹.

5 参考例111 2-シアノ-4-メチルチオピリジン

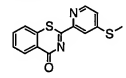


10

20

IR (KBr): 2233, 1574, 1537, 1462, 1386, 1292, 1099, 987, 962, 844 cm⁻¹.

15 実施例298 2-[4-(メチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン



2-シアノ-4-メチルチオピリジン (2.36 g, 15.7 mmol) とチオサリチル酸メチル (5.28 g, 31.4 mmol)をトルエン (100 ml) に溶解し、トリエチルアミン (9.9 ml, 70.7 mmol)を加えて18時間還流した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (3.00 g, 68 %)を淡黄色結晶として得た。融点 213.0-214.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 59 (3H, s), 7. 30-7. 32 (1H, m), 7. 62-7. 70 (3H, m), 8. 34 (1H, s), 8. 47-8. 49 (1H, m), 8. 54-8. 55 (1H, m).

IR (KBr): 1651, 1570, 1531, 1456, 1296, 1277, 1255, 1240, 1101, 1066, 831,

734 cm⁻¹.

元素分析値 $C_{14}H_{10}N_2OS_2$ として 計算値 C, 58.72; H, 3.52; N, 9.78 実測値 C, 58.66; H, 3.39; N, 9.55

5 実施例 2 9 9 2-[4-(メチルスルフィニル) -2-ピリジル] -4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

2-[4-(メチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

(0.28 g, 1.00 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安 10 息香酸(約77 %含有, 0.23 g, 1.00 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下 して加えて室温で1時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結 晶して標記化合物 (0.23 g, 77 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 205.0-206.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : ¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2.87 (3H, s), 7.63-7.73 (3H, m),

- 15 8.04-8.07 (1H, m), 8.58-8.59 (1H, m), 8.96 (1H, d, J=4.9 Hz). IR(KBr): 1657, 1570, 1529, 1292, 1236, 1062, 1030, 914, 723 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₄H₁₀N₂O₂S₂として 計算値 C, 55.61; H, 3.33; N, 9.26 実測値 C, 55.55; H, 3.04; N, 9.05
- 20 実施例300 2-[4-(メチルスルホニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

2-[4-(メチルチオ)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

(0.28 g, 1.00 mmol) をクロロホルム (30 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安 25 息香酸(約77 %含有, 0.46 g, 2.00 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下 して加えて室温で3時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.14 g, 45 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 300.0-301.0 ℃

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 3. 46 (3H, s), 7. 74-7. 79 (1H, m), 7. 84-7. 87 (1H, m), 7. 84-7. 87 (1H, m), 8. 27-8. 29 (1H, m), 8. 38-8. 40 (1H, m), 8. 71 (1H, s), 9. 15 (1H, d, J=4. 9 Hz).

IR (KBr): 1651, 1570, 1525, 1439, 1296, 1143, 1089, 981, 783 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₄H₁₀N₂O₃S₂として 計算値 C, 52.82; H, 3.17; N, 8.80 実測値 C, 52.83; H, 3.88; N, 8.56

10

15

20

参考例112 酢酸 (3-ピリジル) プロピル

2-ピリジンプロパノール (2.0 g, 14.6 mmol) をピリジン (5 ml) に溶解し、これに無水酢酸 (3.0 g, 29.2 mmol) を加えて室温で 2.5 時間撹拌した。反応液をシリカゲル (75 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (2.6 g, 99 %) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 03 (3H, s), 2. 11 (2H, m), 2. 88 (2H, t, J=7. 5 Hz), 4. 12 (2H, t, J=6. 3 Hz), 7. 11-7. 15 (2H, m), 7. 61 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 54 (1H, d, J=5. 1 Hz).

参考例113 酢酸 3-(1-オキシド-2-ピリジル) プロピル

酢酸 (3-ピリジル)プロピル (2.6 g, 14.5 mmol) を酢酸エチル (15 ml) に溶 25 解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77 %含有, 3.7 g, 15.0 mmol) を加えて室 温で 14 時間撹拌した。反応液をシリカゲル (80 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-エタノール (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて 濃縮し、標記化合物 (2.8 g, 99 %) を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 2. 05 (3H, s), 2. 11 (2H, m), 3. 01 (2H, t, J=7. 5 Hz), 4. 15 (2H, t, J=6. 3 Hz), 7. 13-7. 27 (3H, m), 8. 25 (1H, d, J=6. 0 Hz).

参考例114 酢酸 3-(6-シアノ-2-ピリジル) プロピル

酢酸 3-(1-オキシド-2-ピリジル)プロピル (2.8 g, 14.3 mmol) をニトロエタン (15 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (2.9 g, 28.7 mmol) と N, N-ジメチルカルバモイルクロリド (3.1 g, 28.6 mmol) を加えて室温で 39 時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル(50 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、へ キサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (2.5 g, 86 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 05 (3H, s), 2. 11 (2H, m), 2. 92 (2H, t, J=7. 5 Hz), 4. 13 (2H, t, J=6. 3 Hz), 7. 38 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 54 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 74 (1H, t, J=7. 8 Hz).

20

実施例301 酢酸 3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロピル

酢酸 3-(6-シアノ-2-ピリジル) プロピル (1.5 g, 7.3 nmol) とチオサリチル

酸メチル (1.9 g, 11.0 mmol) をトルエン (5 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.1 ml, 15.1 mmol) を加えて 16 時間加熱還流した。反応液を室温で放置し、析出した結晶をトルエンで洗浄した後、エタノールより再結晶して標記化合物 (1.4 g, 56 %) を白色結晶として得た。

- 5 融点 141. 3-141. 6 ℃
 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 2. 07 (3H, s), 2. 24 (2H, m), 3. 01 (2H, t, J=7. 2 Hz),
 4. 24 (2H, t, J=7. 2 Hz), 7. 39 (1H, d, J=7. 5 Hz), 7. 60-7. 69 (3H, m), 7. 81 (1H, t, J=7. 7 Hz), 8. 37 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 55 (1H, d, J=7. 8 Hz).
- 10 元素分析値 C₁₈H₁₆N₂O₃Sとして 計算値 C, 63.51; H, 4.74; N, 8.23 実測値 C, 63.26; H, 4.47; N, 8.04

IR (KBr): 1729, 1657, 1572, 1537, 1240 cm⁻¹.

参考例115 6-(3-ヒドロキシプロピル)-2-ピリジンカルボニトリル OH

15 酢酸 3-(6-シアノ-2-ピリジル)プロピル (3.0 g, 14.7 mmol) をメタノール (15 ml) に溶解し、これに炭酸カリウム (0.08 g, 0.58 mmol) を加えて室温で 22 時間撹拌した。反応液を濃縮し、標記化合物 (2.2 g, 92 %)を得た。 「H-NMR (CDC1₃) δ: 1.94-2.08 (2H, m), 2.98 (2H, t, J=7.5 Hz), 3.71 (2H, t, J=6.2 Hz), 7.41 (1H, d, J=7.9 Hz), 7.55 (1H, d, J=7.0 Hz), 7.75 (1H, t, 20 J=7.8 Hz).

実施例302 2-[6-(3-ヒドロキシプロピル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

25 6-(3-ヒドロキシプロピル)-2-ピリジンカルボニトリル (2.2 g, 13.6 mmol)

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

310

とチオサリチル酸メチル (3.7 g, 22.0 mmol) をトルエン (15 ml) に溶解し、トリエチルアミン (3.0 ml, 21.7 mmol) を加えて 30 時間加熱還流した。反応液をシリカゲル (170 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルで溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.61 g, 15 %) を白色結晶として得た。

融点 145.5-146.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 05-2. 18 (2H, m), 3. 06 (2H, t, J=7. 3 Hz), 3. 79 (2H, q, J=7. 6 Hz), 7. 42 (1H, d, J=7. 6 Hz), 7. 60-7. 69 (3H, m), 7. 82 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 38 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 53 (1H, d, J=7. 9 Hz).

10 IR (KBr): 3520, 1643, 1572, 1534, 1306 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₄N₂O₂Sとして 計算値 C, 64.41; H, 4.73; N, 9.39 実測値 C, 64.28; H, 4.70; N, 9.50

参考例116 5-(2-ピリジル)-4-ペンテン酸エチル

15

20

5

2-ピリジンカルバルデヒド (3.0 g, 28.0 mmo1) と (4-エトキシ-4-オキソブチル)トリフェニルホスホニウム (16.7 g, 36.5 mmo1) を1,4-ジオキサン (60 ml) に溶解し、これに炭酸カリウム (5.8 g, 42.0 mmo1) の水溶液 (6 ml) を加えて 18 時間加熱還流した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (100 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物の2体 (2.3 g, 40 %) を得た。また、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物の8体 (1.2 g, 21 %)を得た。

25 (7年)

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 2 Hz), 2. 49 (2H, t, J=7. 2 Hz), 2. 96 (2H, m), 4. 12 (2H, q, J=7. 2 Hz), 5. 86 (1H, dt, J=7. 2, 11. 8 Hz), 6. 46 (1H,

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

311

d, J=11.8 Hz), 7. 11 (1H, m), 7. 23 (1H, t, J=7.8 Hz), 7. 63 (1H, t, J=7.8 Hz), 8. 60 (1H, d, J=5.7 Hz).

(E体)

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 2 Hz), 2. 34-2. 63 (4H, m), 4. 12 (2H, q, J=7. 2 Hz), 6. 52 (1H, d, J=15. 9 Hz), 6. 73 (1H, dt, J=6. 6, 15. 9 Hz), 7. 11 (1H, m), 7. 24 (1H, t, J=7. 8 Hz), 7. 60 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 53 (1H, d, J=5. 7 Hz).

参考例117 5-(2-ピリジル) 吉草酸エチル

10

15

5-(2-ピリジル)-4-ペンテン酸エチル (1.7 g, 8.2 mmol) をエタノール (20 ml) に溶解し、これに10% パラジウム炭素 (0.22 g) とギ酸アンモニウム (3.1 g, 49.0 mmol) の水溶液 (5 ml) を加えて 2 時間加熱還流した。パラジウム炭素を濾去した後、反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を濃縮し、標記化合物 (1.6 g, 94 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 2 Hz), 1. 66-1. 81 (4H, m), 2. 31 (2H, t, J=7. 5 Hz), 2. 81 (2H, t, J=7. 2 Hz), 4. 12 (2H, q, J=7. 2 Hz), 7. 08-7. 18 (2H, m), 7. 59 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 52 (1H, d, J=6. 0 Hz).

20

参考例118 5-(1-オキシド-2-ピリジル) 吉草酸エチル

5-(2-ピリジル) 吉草酸エチル (0.75 g, 3.2 mmol) を酢酸エチル (5 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (0.72 g, 3.3 mmol) を加えて室温で 15 時間 25 撹拌した。反応液をシリカゲル(40 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、

酢酸エチル-エタノール (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.51 g, 64 %)を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 68-1. 84 (4H, m), 2. 37 (2H, t, J=7. 2 Hz), 2. 95 (2H, t, J=7. 2 Hz), 4. 13 (2H, q, J=7. 2 Hz), 7. 11-7. 26 (3H, m), 8. 25 (1H, d, J=6. 0 Hz).

参考例119 5-(6-シアノ-2-ピリジル) 吉草酸エチル

5-(1-オキシド-2-ピリジル) 吉草酸エチル (0.49 g, 2.2 mmol) を二トロエタ ン (4 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (0.45 g, 4.5 mmol) と N, N-ジメチルカルバモイルクロリド (0.48 g, 4.5 mmol) を加えて室温で 18 時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル(20 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、へ キサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.35 g, 69 %) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 2 Hz), 1. 65-1. 82 (4H, m), 2. 32 (2H, t, J=7. 2 Hz), 2. 86 (2H, t, J=7. 2 Hz), 4. 13 (2H, q, J=7. 2 Hz), 7. 36 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 52 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 72 (1H, t, J=7. 8 Hz).

20

実施例303 5-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] 吉 草酸エチル

5-(6-シアノ-2-ピリジル) 吉草酸エチル (0.34 g. 1.5 mmol) とチオサリチル

酸メチル (0.40 g, 2.4 mnol) をトルエン (2 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.43 ml, 3.1 mnol) を加えて 14 時間加熱還流した。反応液をシリカゲル (25 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1,

v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、残留物をエタノール-ヘキサンより再結 晶して標記化合物 (0.41 g, 76 %) を白色結晶として得た。

融点 87.0-88.0 ℃

10

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 47-1. 93 (4H, m), 2. 40 (2H, t, J=7. 2 Hz), 2. 94 (2H, t, J=7. 5 Hz), 4. 14 (2H, q, J=7. 2Hz), 7. 38 (1H, d, J=7. 5 Hz), 7. 61-7. 68 (3H, m), 7. 80 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 8 Hz). 8. 55 (1H, d, J=7. 8 Hz).

IR (KBr): 1728, 1658, 1572, 1534, 1238 cm⁻¹. 元素分析値 C₂₀H₂₀N₂O₃Sとして 計算値 C, 65. 20; H, 5. 47; N, 7. 60 実測値 C, 65. 10; H, 5. 34; N, 7. 58

15 実施例304 5-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピリジル] 吉 草酸

5-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] 吉草酸2-(トリメチルシリル) エチル (0.23 g, 0.52 mmol) をN, N-ジメチルホルムアミド (2 ml) に溶解し、フッ化テトラブチルアンモニウムの 1.0M テトラヒドロフラン溶液 (1.3 ml, 1.3 mmol) を加えて15分間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後トリフルオロ酢酸 (2.5 ml) を加えて室温で 1 時間撹拌した。反応液をシリカゲル (25 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、残留物をエタノール-アセトンより再結 a して標記化合物 (0.10 g.55 %)を白色結晶として得た。

融点 161.9-162.3 ℃

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

314

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1. 28-1. 98 (4H, m), 2. 47 (2H, t, J=7. 2 Hz), 2. 94 (2H, t, J=7. 2 Hz), 7. 37 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 59-7. 70 (3H, m), 7. 79 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 34 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 55 (1H, d, J=6. 9 Hz).

IR (KBr): 3200, 1718, 1655, 1570, 1528, 1304 cm⁻¹.

5 元素分析値 C₁₈H₁₆N₂O₃Sとして 計算値 C, 63.51; H, 4.74; N, 8.23 実測値 C, 63.45; H, 4.85; N, 8.49

参考例120 5-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] 吉 草酸 2-(トリメチルシリル) エチル

10

15

20

5-(6-シアノ-2-ピリジル) 吉草酸 2-(トリメチルシリル) エチル (1.0 g, 3.3 mmol) とチオサリチル酸メチル (0.85 g, 5.0 mmol) をトルエン (4 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.85 ml, 8.4 mmol) を加えて 10 時間加熱還流した。反応液をシリカゲル (75 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.38 g, 27 %) を白色結晶として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 03 (9H, s), 0. 98 (2H, m), 1. 74-1. 93 (4H, m), 2. 39 (2H, t, J=7. 2 Hz), 2. 94 (2H, t, J=7. 2 Hz), 4. 16 (2H, m), 7. 37 (1H, d, J=7. 0 Hz), 7. 60-7. 69 (3H, m), 7. 79 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 36 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 55 (1H, d, J=7. 8 Hz).

参考例121 5-(6-シアノ-2-ピリジル) 吉草酸 2-(トリメチルシリル) エチル

5-(1-オキシド-2-ピリジル) 吉草酸 2-(トリメチルシリル) エチル (0.94 g.

3.2 mmol) をニトロエタン (5 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (0.64 g, 6.5 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (0.69 g, 6.4 mmol) を加えて室温で 15 時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (50 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (1.0 g, 86 %) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 0. 04 (9H, s), 0. 98 (2H, m), 1. 57-1. 82 (4H, m), 2. 33 10 (2H, t, J=7. 2 Hz), 2. 85 (2H, t, J=7. 2 Hz), 4. 16 (2H, m), 7. 36 (1H, d, J=7. 5 Hz), 7. 52 (1H, d, J=7. 5 Hz), 7. 72 (1H, t, J=7. 8 Hz).

参考例122 5-(1-オキシド-2-ピリジル) 吉草酸 2-(トリメチルシリル) エチル

5-(2-ピリジル) 吉草酸 2-(トリメチルシリル) エチル (1.1 g, 4.1 mmol) を酢酸エチル (10 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77%, 1.1 g, 4.8 mmol) を加えて室温で 15 時間撹拌した。反応液をシリカゲル (50 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-アセトン (2:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (1.0 g, 83 %) を得た。

20 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 0. 04 (9H, s), 0. 98 (2H, m), 1. 71-1. 81 (4H, m), 2. 36 (2H, t, J=7. 2 Hz), 2. 95 (2H, t, J=7. 2 Hz), 4. 17 (2H, m), 7. 14-7. 26 (3H, m), 8. 26 (1H, d, J=6. 0 Hz).

参考例123 5-(2-ピリジル) 吉草酸(2-トリメチルシリル) エチル

25

5-(2-ピリジル) 吉草酸 (1.5 g, 8.4 mmol) をN, N-ジメチルホルムアミド (25 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルエタノール (2.0 g, 16.7 mmol)、WSC (3.2 g, 16.7 mmol)、HOBt (2.3 g, 16.7 mmol) を順次加えて室温で 6 時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (60 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (1.1 g, 49 %)を得た。 'H-NMR (CDCl₃) δ: 0.03 (9H, s), 0.97 (2H, m), 1.67-1.81 (4H, m), 2.32 (2H, t, J=7.5 Hz), 2.81 (2H, t, J=7.5 Hz), 4.15 (2H, m), 7.07-7.15 (2H, m), 7.58 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.52 (1H, d, J=5.4 Hz).

参考例124 5-(2-ピリジル) 吉草酸

5-(2-ピリジル) 吉草酸エチル (3.6 g, 17.2 mmol) をエタノール (12 ml) に 溶解し、これに2M 水酸化ナトリウム水溶液 (12.9 ml, 25.8 mmol) を加えて室温で 1.5 時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物にエタノールを加え、不溶物を濾去した後、ろ液を減圧濃縮し、標記化合物 (2.5 g, 82 %)を得た。 「H-NMR (DMSO-d₆) δ: 1.17-1.72 (4H, m), 2.23 (2H, t, J=7.2 Hz), 2.72 (2H, t, J=7.2 Hz), 7.16-7.25 (2H, m), 7.68 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.46 (1H, d, 20 J=7.8 Hz).

実施例305 2-(6-[2-(1H-1, 2, 3, 4-テトラゾール-5-イル) エチル]-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロピオニトリ ル (0.25 g, 0.85 nmol) とトリメチルシリルアジド (0.20 g, 1.7 nmol) をト ルエン (5 ml) に溶解し、酸化ジプチルすず(IV) (0.02 g, 0.08 mmol) を加え て 48 時間加熱還流した。反応液を室温で放置し、析出した結晶を濾取してトル エンで洗浄した。得られた結晶をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.20 g, 68 %) を白色結晶として得た。

融点 156.6-157.0 ℃

10

20

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3. 37-3. 49 (4H, m), 7. 67 (1H, d, J=7. 6 Hz), 7. 75 (1H, t, J=6.6~Hz), 7.84-7.89 (2H, m), 8.03 (1H, t, J=7.7~Hz), 8.20 (1H, d,

J=7. 6 Hz), 8. 36 (1H, d, J=7. 8 Hz), 16. 10 (1H, bs). IR (KBr) : 3119, 3057, 1658, 1620, 1589, 1523, 1439, 1311 cm^{-1} . 元素分析値 C16H12N6OSとして 計算值 C, 57.13; H, 3.60; N, 24.98 実測値 C, 57.31; H, 3.50; N, 24.75

実施例306 3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]プ 15 ロピオニトリル

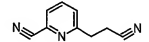
融点 156.6-157.0 ℃

6-(2-シアノエチル)-2-ピリジンカルボニトリル (0.28 g, 1.8 mmol) とチオ サリチル酸メチル (0.36 g, 2.1 mmol) をトルエン (2 ml) に溶解し、トリエチ ルアミン (0.37 ml, 2.7 mmol) を加えて 6 時間加熱還流した。反応液を室温で 放置し、析出した結晶を濾取してトルエンで洗浄した。得られた結晶をエタノー ルより再結晶して標記化合物 (0.28 g, 54 %)を白色結晶として得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 3. 02 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 29 (2H, t, J=7. 2 Hz), 7. 46 (1H, d, J=7.5 Hz), 7.61-7.71 (3H, m), 7.88 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.44 (1H, t)25 d, J=7.8 Hz), 8.56 (1H, d, J=7.8 Hz).

IR (KBr): 2247, 1659, 1574, 1537, 1439 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₁N₃OS・0. 5H₂Oとして 計算値 C, 63. 56; H, 4. 00; N, 13. 90 実測値 C, 63. 81; H, 3. 83; N, 13. 79

5 参考例125 6-(2-シアノエチル)-2-ピリジンカルボニトリル



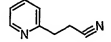
3-(1-オキシド-2-ピリジル)プロピオニトリル (0.42 g, 2.8 mmol) をニトロエタン (4 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (0.68 g, 6.9 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (0.74 g, 6.9 mmol) を加えて室温で 19 時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (20 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.30 g, 67 %)を得た。

15 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 2. 90 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 19 (2H, t, J=7. 2 Hz), 7. 47 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 62 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 82 (1H, t, J=7. 8 Hz).

参考例126 3-(1-オキシド-2-ピリジル)プロピオニトリル

- 20 3-(2-ピリジル)プロピオニトリル (0.41 g, 3.1 mmol) を酢酸エチル (5 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77%, 0.82 g, 3.7 mmol) を加えて室温で 21 時間撹拌した。反応液をシリカゲル(20 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-アセトン (1:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.42 g, 91 %)を得た。
- ¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2. 98 (2H, t, J=6. 9 Hz), 3. 22 (2H, t, J=6. 9 Hz), 7. 23-7. 39 (3H, m), 8. 27 (1H, d, J=7. 8 Hz).

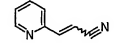
参考例127 3-(2-ピリジル) プロピオニトリル



(E) -3-(2-ピリジル)アクリロニトリル (0.50 g, 3.8 mmol) を2-プロパノール (10 ml) に溶解し、これに水素化ホウ素ナトリウム (0.50 g, 13.2 mmol) を加えて 80 ℃で 14 時間撹拌した。反応液に氷冷下、水を加えて半分の量まで減圧 濃縮した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (25 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:1, v/v) で溶出される 画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.42 g, 82 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 85 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 13 (2H, t, J=7. 2 Hz), 7. 17-7. 25 (2H, m), 7. 66 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 56 (1H, d, J=4. 2 Hz).

参考例128 3-(2-ピリジル)アクリロニトリル



15

20

25

5

10

水素化ナトリウム (約60%, 1.0 g, 28.1 mmol) をテトラヒドロフラン (12 ml) に懸濁させ、これに氷冷下、ジエチルシアノエチルホスホネート (4.7 g, 26.8 mmol) のテトラヒドロフラン (12 ml) 溶液を加えて 1 時間撹拌した。続いて2-ピリジンカルバルデヒド (2.7 g, 25.0 mmol) のテトラヒドロフラン (10 ml) 溶液を加えて 0 ℃~室温で 6 時間撹拌した。反応液に氷冷下、水を加えて半分の量まで減圧濃縮した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (100 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物の2体 (0.50 g, 15 %)を得た。また同時に、ヘキサン-酢酸エチル (3:2, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物のE体 (2.0 g, 61 %)を得た。

(Z体)

 1 H-NMR(CDC1₃) δ : 5. 67(1H, d, J=12. 1 Hz), 7. 28(1H, d, J=12. 1 Hz), 7. 33(1H, m), 7. 78-7. 86(2H, m), 8. 74(1H, d, J=4. 8 Hz). (E体)

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 6. 60 (1H, d, J=16. 1 Hz), 7. 30-7. 35 (2H, m), 7. 40 (1H, d, J=16. 1 Hz), 7. 74 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 64 (1H, d, J=5. 4 Hz).

実施例307 7-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]へ プタン酸

$$\bigcup_{N} S_{N} = \bigcup_{N} OH$$

10 7-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] ヘプタン酸2-(トリメチルシリル) エチル (0.50 g, 1.1 mmol) をN, N-ジメチルホルムアミド (4 ml) に溶解し、フッ化テトラブチルアンモニウムの 1.0M テトラヒドロフラン溶液 (2.6 ml, 2.6 mmol) を加えて 30 分間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後トリフルオロ酢酸 (5 ml) を加えて室温で 1 時間撹拌した。反応液をシリカゲル (40 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、残留物をエタノール-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.24 g, 61 %) を白色結晶として得た。

融点 148.6-150.6 ℃

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ: 1. 43-1. 48 (4H, m), 1. 69 (2H, t, J=7. 2 Hz), 1. 86 (2H, t, J=7. 2 Hz), 2. 38 (2H, t, J=7. 5 Hz), 2. 91 (2H, t, J=7. 5 Hz), 7. 36 (1H, d, J=7. 5 Hz), 7. 59-7. 68 (3H, m), 7. 79 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 34 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 55 (1H, d, J=6. 9 Hz).

IR (KBr): 3053, 1703, 1659, 1570, 1537, 1298 cm⁻¹.

元素分析値 C₂₀H₂₀N₂O₃S・0. 25H₂Oとして 計算値 C, 64. 41; H, 5. 54; N, 7. 51 25 実測値 C, 64. 63; H, 5. 32; N, 7. 46 WO 03/020719 PCT/JP02/08866

321

参考例129 7-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] へ プタン酸 2-(トリメチルシリル) エチル

7-(6-シアノ-2-ピリジル) ヘプタン酸 2-(トリメチルシリル) エチル (0.52 g, 1.6 mmol) とチオサリチル酸メチル (0.43 g, 2.5 mmol) をトルエン (2 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.44 ml, 2.3 mmol) を加えて 16 時間加熱還流した。反応液をシリカゲル (35 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.38 g, 27 %) を黄色油状物として得た。

10 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 0. 03 (9H, s), 0. 98 (2H, m), 1. 40-1. 45 (4H, m), 1. 67 (2H, t, J=7. 2 Hz), 1. 86 (2H, t, J=7. 2Hz), 2. 30 (2H, t, J=7. 5 Hz), 2. 91 (2H, t, J=7. 5 Hz), 4. 16 (2H, m), 7. 36 (1H, d, J=7. 5 Hz), 7. 61-7. 68 (3H, m), 7. 79 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 34 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 55 (1H, d, J=7. 2 Hz).

15

参考例130 7-(6-シアノ-2-ピリジル) ヘプタン酸 2-(トリメチルシリル) エチル

7-(1-オキシド-2-ピリジル) ヘプタン酸 2-(トリメチルシリル) エチル (0.54 g, 1.7 mmol) をニトロエタン (3 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (0.33 g, 3.3 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (0.36 g, 3.4 mmol) を加えて室温で 18 時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカ

ゲル(40 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.52 g, 94 %)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 0.04 (9H, s), 0.98 (2H, m), 1.34-1.37 (4H, m), 1.59 (2H, t, J=7.2 Hz), 1.74 (2H, t, J=7.2 Hz), 2.27 (2H, t, J=7.2 Hz), 2.82 (2H, t, J=7.2 Hz), 4.16 (2H, m), 7.38 (1H, d, J=7.8 Hz), 7.52 (1H, d, J=7.8 Hz), 7.72 (1H, t, J=7.8 Hz).

参考例 1 3 1 7- (1-オキシド-2-ピリジル) ヘプタン酸 2- (トリメチルシリル) エ 10 チル

7-(2-ピリジル) ヘプタン酸 2-トリメチルシリルエチル (0.77 g, 2.5 mmol) を酢酸エチル (7 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77%, 0.61 g, 2.8 mmol) を加えて室温で 14 時間撹拌した。反応液をシリカゲル(25 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-アセトン (1:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.55 g, 67 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 0.04 (9H, s), 0.98 (2H, m), 1.39-1.44 (4H, m), 1.62-1.76 (4H, m), 2.28 (2H, t, J=7.5 Hz), 2.92 (2H, t, J=7.5 Hz), 4.16 (2H, m), 7.12-7.22 (3H, m), 8.26 (1H, t, J=6.0 Hz).

20

15

参考例132 7-(2-ピリジル) ヘプタン酸 (2-トリメチルシリル) エチル

7-(2-ピリジル) ヘプタン酸 (0.89 g, 4.3 mmol) をN, N-ジメチルホルムアミド (20 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルエタノール (1.5 g, 12.9 mmol)、WSC (2.5 g, 12.9 mmol)、HOBt (1.7 g, 12.9 mmol) を順次加えて室温で 13 時

5

20

間撹拌した。溶媒を留去し、残留物に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル(40 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(3:1, v/v)で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物(0.78 g, 59 %)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0. 04 (9H, s), 0. 97 (2H, m), 1. 34-1. 39 (4H, m), 1. 6-1. 75 (4H, m), 2. 26 (2H, t, J=7. 5 Hz), 2. 78 (2H, t, J=7. 5 Hz), 4. 16 (2H, m), 7. 07-7. 14 (2H, m), 7. 58 (1H, t, J=7. 7 Hz), 8. 51 (1H, d, J=5. 7 Hz).

10 参考例133 7-(2-ピリジル) ヘプタン酸

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1. 29 (4H, m), 1. 45-1. 50 (2H, m), 1. 60-1. 65 (2H, m), 2. 18 (2H, t, J=7. 5 Hz), 2. 70 (2H, t, J=7. 5 Hz), 7. 15-7. 28 (2H, m), 7. 67 (1H, t, J=7. 6 Hz), 8. 46 (1H, d, J=4. 6 Hz).

参考例134 7-(2-ピリジル)-6-ヘプテン酸

(5-カルボキシペンチル)トリフェニルホスホニウム (13.7 g, 30.0 mmol) を 25 テトラヒドロフラン (50 ml) に懸濁し、氷冷下カリウム tert-プトキシド (6.3 g, 56.0 mmol)を加えて 1 時間撹拌した。続いて2-ピリジンカルバルデヒド (2.0 g, 18.7 mmol) のテトラヒドロフラン溶液 (10 ml) を加えて 0 ℃で 3 時間撹拌した。反応液に2N 水酸化ナトリウム水溶液 (50 ml) を加え、ジエチルエーテルで洗浄した後 6N HCl で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル(100 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(1:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物の2体(2.0 g, 52 %)を得た。また、ヘキサン-酢酸エチル(1:2, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物の6体と2体の混合物(0.97 g, 25 %)を得た。

10 (Z体)

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 40-1. 75 (4H, m), 2. 35 (2H, m), 2. 56 (2H, t, J=7. 2 Hz), 5. 88 (1H, dt, J=7. 5 & 11. 8 Hz), 6. 49 (1H, d, J=11. 8 Hz), 7. 14 (1H, m), 7. 23 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 66 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 60 (1H, d, J=5. 7 Hz).

15 (E体)

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1.50-1.80 (4H, m), 2.20-2.42 (4H, m), 6.52 (1H, d, J=15.8 Hz), 6.73 (1H, dt, J=6.7 & 15.9 Hz), 7.12 (1H, m), 7.27 (1H, t, J=7.8 Hz), 7.63 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.55 (1H, d, J=7.8 Hz).

20 実施例308 3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオン酸

3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオン酸 tert-ブチル (0.45 g, 1.2 mmol) をトリフルオロ酢酸 (3.0 ml) に溶解し、室 25 温で 2.5 時間撹拌した。反応液にイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶を適取し、エタノール-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.32 g, 84 %)を白

325

色結晶として得た。

融点 215.3-215.9 ℃

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2. 69 (2H, t, J=7.4 Hz), 3. 01 (2H, t, J=7.4 Hz), 7. 65 (1H, t, J=7.4 Hz), 7. 75 (1H, t, J=7.6 Hz), 7. 84 (1H, m), 7. 90 (1H, m),

5 8. 25 (1H, s), 8. 36 (1H, d, J=7. 9 Hz), 8. 69 (1H, d, J=4. 9 Hz).

IR (KBr): 3086, 3055, 1714, 1653, 1591, 1568, 1522, 1444 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₂N₂O₃Sとして 計算値 C, 61.53; H, 3.87; N, 8.97 実測値 C, 61.42; H, 3.96; N, 8.92

10 実施例309 tert-ブチル 3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオン酸

3-(2-シアノ-4-ピリジル)プロピオン酸 tert-ブチル (0.51 g, 2.2 nmol) と チオサリチル酸メチル (0.55 g, 3.3 nmol) をトルエン (2 ml) に溶解し、トリ エチルアミン (0.47 ml, 3.4 nmol) を加えて 8 時間加熱還流した。反応液をシリカゲル(30 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.56 g, 69 %)を白色結晶として得た。

融点 135.8-136.7 ℃

20 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1. 43 (9H, s), 2. 65 (2H, t, J=7. 6 Hz), 3. 03 (2H, t, J=7. 6 Hz), 7. 41 (1H, t, J=4. 9 Hz), 7. 60-7. 70 (3H, m), 8. 43 (1H, s), 8. 56 (1H, d, J=8. 1 Hz), 8. 63 (1H, d, J=4. 7 Hz).

IR (KBr): 1726, 1664, 1572, 1537, 1365 cm⁻¹.

元素分析値 C₂₀H₂₀N₂O₃Sとして 計算値 C, 65.20; H, 5.47; N, 7.60

25 実測値 C, 65.16; H, 5.52; N, 7.51

参考例135 3-(2-シアノ-4-ピリジル) プロピオン酸 tert-ブチル

3-(4-ピリジル) プロピオン酸 tert-ブチル (0.58 g, 2.8 mmol) を酢酸エチル (4 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸(約77%, 0.65 g, 2.9 mmol) を 加えて室温で 18 時間撹拌した。反応液をシリカゲル(35 g)を用いたカラムクロ マトグラフィーに付し、酢酸エチル-エタノール(3:1, v/v)で溶出される画分 を集めて濃縮した。残留物をニトロエタン (4 ml) に溶解し、これにトリメチル シリルシアニド (0.50 g, 5.1 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (0.54 g, 5.1 mmol) を加えて室温で 16 時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと 水を加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、 10 無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル(30 g)を 用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (4:1, v/v) で 溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.52 g, 79 %) を得た。 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1. 42 (9H, s), 2. 59 (2H, t, J=7. 4 Hz), 2. 97 (2H, t, 15

J=7.4~Hz), 7.37 (1H, d, J=7.8~Hz), 7.56 (1H, s), 8.61 (1H, d, J=7.8~Hz).

参考例136 3-(4-ピリジル)プロピオン酸 tert-プチル

(E)-3-(4-ピリジル) アクリル酸 tert-ブチル (0.88 g, 4.3 mmol) をエタノー ル (10 ml) に溶解し、これに10% パラジウム炭素 (0.17 g) とギ酸アンモニウ 20 ム (1.4 g, 21.4 mmol) の水溶液 (2.5 ml) を加えて 3 時間加熱還流した。パ ラジウム炭素を濾去した後、反応液に水を加え、半分の量まで減圧濃縮した後酢 酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾 燥後溶媒を濃縮した。残留物をシリカゲル(20 g)を用いたカラムクロマトグラフ ィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮 25

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

327

し、標記化合物 (0.58 g, 65 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 41 (9H, s), 2. 56 (2H, t, J=7. 5 Hz), 2. 91 (2H, t, J=7. 5 Hz), 7. 13 (2H, d, J=6. 0 Hz), 8. 50 (2H, d, J=6. 0 Hz).

5 参考例137 (E)-3-(4-ピリジル)アクリル酸 tert-ブチル

水素化ナトリウム (0.43 g, 10.8 mmol) をテトラヒドロフラン (5ml) に懸濁し、氷冷下ジエチルホスホノ酢酸 tert-ブチル (2.5 g, 9.8 mmol) のテトラヒドロフラン (2ml) 溶液を加えて 0.5 時間撹拌した。 続いて4-ピリジンカルバルデヒド (1.0 g, 9.3 mmol) のテトラヒドロフラン (3ml) 溶液を加えて 0 ℃で 2 時間撹拌した。反応液に水を加え、半分の量まで減圧濃縮した後酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を留去し、標記化合物 (1.8 g, 92 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 54 (9H, s), 6. 52 (1H, d, J=16. 0 Hz), 7. 35 (2H, d, J=4. 5 Hz), 7. 49 (1H, d, J=16. 0 Hz), 8. 64 (2H, d, J=4. 5 Hz).

実施例310 (E) -3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] アクリル酸

20 (E) -3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] アクリル酸 tert-ブチル (0.14 g, 0.44 mmol) をトリフルオロ酢酸 (2.0 ml) に溶解し、室温で 2.5 時間撹拌した。反応液にイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶を濾取し、テトラヒドロフラン-エタノールより再結晶して標記化合物 (0.088 g, 64 %)を白色結晶として得た。

融点 284.3-285.0 ℃

 $^{1}H-NMR \quad (DMSO-d_{6}) \quad \delta: \quad 6. \quad 91 \quad (1H, \quad d, \quad J=16. \quad 1 \quad Hz) \; , \quad 7. \quad 73 \quad (1H, \quad d, \quad J=16. \quad 1 \quad Hz) \; ,$ $7. \quad 73 \quad (1H, \quad m) \; , \quad 7. \quad 83 \quad (1H, \quad t, \quad J=7. \quad 2 \quad Hz) \; , \quad 7. \quad 92 \quad (1H, \quad m) \; , \quad 8. \quad 05 \quad (1H, \quad d, \quad J=7. \quad 9 \; Hz) \; ,$ $8. \quad 37 \quad (1H, \quad d, \quad J=7. \quad 9 \quad Hz) \; , \quad 8. \quad 80 \quad (1H, \quad d, \quad J=5. \quad 0 \quad Hz) \; .$

5 IR (KBr): 3113, 3061, 1711, 1626, 1572, 1532, 1315 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₀N₂O₃Sとして 計算値 C, 61.93; H, 3.25; N, 9.03 実測値 C, 61.68; H, 3.23; N, 8.99

実施例311 (E)-3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジ 10 ル] アクリル酸 tert-ブチル

(E) -3-(2-シアノ-4-ピリジル)アクリル酸 tert-ブチル (0.84 g, 3.2 mmol) とチオサリチル酸メチル (0.74 g, 4.4 mmol) をトルエン (3 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.77 ml, 5.5 mmol) を加えて 7 時間加熱還流した。反応液をシリカゲル (50 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、残留物を酢酸エチル-イソプロピルエーテルより再結晶して標記化合物 (0.16 g, 17%) を白色結晶として得た。

融点 196.0-196.7℃

25

参考例138 (E)-3-(2-シアノ-4-ピリジル)アクリル酸 tert-ブチル

PCT/JP02/08866

(E) -3-(4-ピリジル)アクリル酸 tert-ブチル (0.88 g, 4.3 mmol) を酢酸エチル (4 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77%, 0.95 g, 4.3 mmol) を加えて室温で 45 時間撹拌した。反応液をシリカゲル (40 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-エタノール (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮した。残留物をニトロエタン (5 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (0.63 g, 6.3 mmol) とN,N-ジメチルカルバモイルクロリド (0.68 g, 6.3 mmol) を加えて室温で 20 時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、10 無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (30 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (5:1, v/v)で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.73 g, 99 %) を得た。 「H-NMR (CDC1g) δ: 1.54 (9H, s), 6.58 (1H, d, J=16.0 Hz), 7.47 (1H, d, J=16.0 Hz), 7.55 (1H, d, J=5.1 Hz),

実施例312 ({3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノイル(アミノ)酢酸

(13-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノイ 20 ル) アミノ) 酢酸 tert-ブチル (0.27 g, 0.63 nmol) をトリフルオロ酢酸 (1.5 ml) に溶解し、室温で 2.5 時間撹拌した。反応液にイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶を濾取し、テトラヒドロフラン-エタノールより再結晶して標記化合物 (0.12 g, 49 %) を白色結晶として得た。

融点 219. 2-219. 8 ℃

15

15

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2. 71 (2H, t, J=7.3 Hz), 3. 14 (2H, t, J=7.3 Hz), 3. 78 (2H, d, J=5.9 Hz), 7. 64 (1H, t, J=7.3 Hz), 7. 73 (1H, t, J=7.3 Hz), 7. 83 (1H, t, J=7.3 Hz), 7. 93-8. 03 (2H, m), 8. 19 (1H, d, J=7.7 Hz), 8. 29 (1H, m), 8. 36 (1H, d, J=7.9 Hz), 12. 47 (1H, bs).

5 IR (KBr): 3055, 1759, 1651, 1589, 1514, 1439 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₈H₁₅N₃O₄Sとして 計算値 C, 58.53; H, 4.09; N, 11.38 実測値 C, 58.40; H, 4.22; N, 11.15

参考例 1 3 9 (3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] 10 プロパノイル アミノ) 酢酸 tert-ブチル

3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル]プロピオン酸 (0.20 g, 0.64 mmol) をN, N-ジメチルホルムアミド (3 ml) に溶解し、グリシン tert-プチルエステル (0.11 g, 0.67 mmol)、WSC (0.25 g, 1.3 mmol)、およびHOBt (0.18 g, 1.3 mmol) を順次加えて室温で 17 時間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (15 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.27 g, 99 %) を白色結晶として得た。

20 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1. 44 (9H, s), 2. 90 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 30 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 96 (2H, d, J=4. 9 Hz), 6. 31 (1H, bs), 7. 43 (1H, d, J=7. 6 Hz), 7. 62-7. 69 (3H, m), 7. 80 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 34 (1H, d, J=7. 6 Hz), 8. 56 (1H, d, J=7. 5 Hz).

25 実施例 3 1 3 1-(3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノイル| プロリン

1-{3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノイル)-2-ピロリジンカルボン酸 tert-ブチル (0.25 g, 0.68 mmol) をトリフルオロ酢酸 (2 ml) に溶解し、室温で 2.5 時間撹拌した。反応液にイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶を濾取し、エタノール-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.13 g, 45 %) を白色結晶として得た。

融点 210.5-211.0 ℃

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ: 1. 70-2. 20 (4H, m), 2. 80-2. 90 (2H, m), 3. 10-3. 16 (2H, m), 3. 30-3. 70 (2H, m), 4. 24 & 4. 61 (1H, m), 7. 66-7. 75 (2H, m), 7. 81-7. 95 (2H, m), 8. 00 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 18 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 36 (1H, d, J=7. 8 Hz), 12. 45 (1H, bs).

IR (KBr): 3248, 1736, 1659, 1572, 1537, 1439 cm⁻¹.

元素分析値 $C_{21}H_{19}N_3O_4S\cdot 0.25H_2O$ として 計算値 C, C_{40} 計算値 C, C_{40} 計算値 C, C_{40} 引, C_{40} 引,

15

参考例140 1-[3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノイル]-2-ピロリジンカルボン酸 tert-ブチル

3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロピオン酸
20 (0.25 g, 0.80 mmol) をN, N-ジメチルホルムアミド (3 ml) に溶解し、プロリン
tert-ブチルエステル (0.15 g, 0.88 mmol)、WSC (0.31 g, 1.6 mmol)、およ
びHOBt (0.22 g, 1.6 mmol) を順次加えて 18 時間撹拌した。反応液を減圧濃縮
した後酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシ

ウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をイソプロピルエーテルより再結晶して標記化合物 (0.29 g, 78 %) を白色結晶として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 45 (9H, d, J=3. 3 Hz), 1. 92-2. 16 (4H, m), 2. 90-2. 97 (2H, m), 3. 24-3. 32 (2H, m), 3. 55-3. 75 (2H, m), 4. 42 (1H, m), 7. 46 (1H, d, J=7. 6 Hz), 7. 60-7. 70 (3H, m), 7. 78 (1H, t, J=7. 7 Hz), 8. 32 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 57 (1H, d, J=8. 0 Hz).

実施例314 (メチル (3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノイル] アミノ) 酢酸

10

(メチル[3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノイル| アミノ) 酢酸 tert-ブチル (0.32 g, 0.73 mmol) をトリフルオロ酢酸 (1.0 ml) に溶解し、室温で 2.5 時間撹拌した。反応液にイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶を濾取し、得られた結晶をエタノール-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.25 g, 83 %) を白色結晶として得た。

融点 194.5-194.8 ℃

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2. 78-2. 95 (4H, m), 3. 33 (2H, s), 4. 02 & 4. 24 (3H, s), 7. 65-7. 83 (3H, m), 7. 90-8. 02 (2H, m), 8. 17 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 9 Hz), 12. 69 (1H, bs).

20 IR (KBr): 3055, 1759, 1651, 1603, 1589, 1514, 1439 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₉H₁₇N₃O₄Sとして 計算値 C, 59.52; H, 4.47; N, 10.96 実測値 C, 59.53; H, 4.53; N, 11.12

参考例 1 4 1 (メチル (3- [6- (4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) -2-ピ 25 リジル] プロパノイル| アミノ) 酢酸 tert-ブチル

3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロピオン酸 (0.35 g, 1.1 mmol) をN, N-ジメチルホルムアミド (4 ml) に溶解し、N-メチル グリシン tert-ブチルエステル (0.24 g, 1.3 mmol)、WSC (0.43 g, 2.2 mmol)、および HOBt (0.31 g, 2.3 mmol)を順次加えて 20 時間撹拌した。 反応液を減圧濃縮した後酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をエタノールーへキサンより再結晶して標記化合物 (0.33 g, 67 %)を白色結晶として得た。 'H-NMR (CDC1₃) δ: 1.45 & 1.47 (9H, s), 2.85-3.05 (2H, m), 3.01 & 3.16 (3H, s), 3.28 (2H, m), 4.04 & 4.05 (2H, s), 7.47 (1H, d, J=7.5 Hz), 7.60-7.69 (3H, s), 7.79 (1H, t, J=7.7 Hz), 8.34 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.56 (1H, d, J=7.9 Hz).

実施例315 2-メチル-3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピ 15 リジル] プロピオン酸エチル

3-(6-シアノ-2-ピリジル)-2-メチルプロピオン酸エチル (0.79 g, 3.6 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.2 g, 7.3 mmol) をトルエン (3 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.76 ml, 5.4 mmol) を加えて 21 時間加熱還流した。反応液をシリカゲル (70 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.89 g, 70 %) を白色結晶として得た。

融点 120. 2-120. 7 ℃

20

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

334

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 21 (3H, t, J=7. 1 Hz), 1. 31 (3H, d, J=6. 9 Hz), 3. 00 (1H, dd, J=14. 0 & 5. 9 Hz), 3. 21–3. 37 (2H, m), 4. 08–4. 20 (2H, m), 7. 41 (1H, d, J=7. 5 Hz), 7. 60–7. 70 (3H, m), 7. 80 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 37 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 57 (1H, d, J=8. 0 Hz).

5 IR (KBr): 1728, 1651, 1591, 1574, 1537, 1452 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₉H₁₈N₂O₃Sとして 計算値 C, 64.39; H, 5.12; N, 7.90 実測値 C, 64.36; H, 5.10; N, 7.88

参考例142 3-(6-シアノ-2-ピリジル)-2-メチルプロピオン酸エチル

10

2-メチル-3-(2-ピリジル)プロピオン酸エチル (1.0 g, 5.2 mmol) を酢酸エチ ル (4 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77%, 1.2 g, 5.2 mmol) を加えて室温で 14 時間撹拌した。反応液をシリカゲル(50 g)を用いたカラムク ロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-エタノール (4:1, v/v) で溶出される画 分を集めて濃縮した。残留物をアセトニトリル (10 ml) に溶解し、これにトリ 15 メチルシリルシアニド (0.95 g, 9.6 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリ ド(0.77 g, 7.2 mmol) を加えて室温で 16 時間撹拌した。反応液に酢酸エチル と水を加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (50 g) 20 を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.80 g, 76 %) を得た。 ¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 22 (3H, t, J=7.3 Hz), 1. 23 (3H, d, J=7.1 Hz), 2. 90 (1H, dd, J=13.7 & 6.0 Hz), 3.03-3.27 (2H, m), 4.11 (2H, q, J=7.1 Hz). 7. 38 (1H, d, J=7.8 Hz), 7. 53 (1H, d, J=7.8 Hz), 7. 72 (1H, t, J=7.8 Hz).

25

参考例143 2-メチル-3-(2-ピリジル)プロピオン酸エチル

5

10

2-メチル-3-(2-ピリジル)アクリル酸エチル (7.8 g, 41.0 mmol) をエタノール (80 ml) に溶解し、これに10% パラジウム炭素 (1.0 g) とギ酸アンモニウム (11.2 g, 178 mmol) の水溶液 (20 ml) を加えて 2 時間加熱還流した。パラジウム炭素を濾去した後、反応液に水を加え、半分の量まで減圧濃縮した後酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を濃縮し、標記化合物 (7.2 g, 91 %) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 18 (3H, d, J=7. 1 Hz), 1. 19 (3H, t, J=7. 1 Hz), 2. 83 (1H, dd, J=13. 5 & 7. 0 Hz), 3. 03 (1H, m), 3. 19 (1H, dd, J=13. 5 & 7. 4 Hz), 4. 10 (2H, q, J=7. 1 Hz), 7. 09-7. 15 (2H, m), 7. 58 (1H, d, J=7. 1 Hz), 8. 53 (1H, d, J=4. 7 Hz).

参考例144 2-メチル-3-(2-ピリジル) アクリル酸エチル

水素化ナトリウム (約60%, 2.0 g, 50.0 mmol) をテトラヒドロフラン (20ml) に懸濁し、氷冷下2-(ジエチルホスホノ)プロピオン酸エチル (11.7 g, 49.1 mmol) のテトラヒドロフラン (8 ml) 溶液を加えて 0.5 時間撹拌した。 続いて 2-ピリジンカルバルデヒド (5.0 g, 46.7 mmol) のテトラヒドロフラン (8 ml) 溶液を加えて 0 ℃で 14 時間撹拌した。反応液に水を加え、半分の量まで減圧 20 濃縮した後酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (80 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し標記化合物 (7.8 g, 87 %) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 35 (3H, t, J=7. 1 Hz), 2. 33 (3H, d, J=1. 4 Hz), 4. 29 (2H, q, J=7. 1 Hz), 7. 20 (1H, m), 7. 38 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 64 (1H, d,

J=1.4 Hz), 7.71 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.68 (1H, d, J=4.8 Hz).

実施例316 2-|4-[2-(1H-1, 2, 3, 4-テトラゾール-5-イル) エチル]-2-ピリジ -ル|-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

5

10

3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオニトリル (0.25 g, 0.85 nmol) とトリメチルシリルアジド (0.20 g, 1.7 nmol) をトルエン (5 ml) に溶解し、酸化ジブチルすず (IV) (0.02 g, 0.08 nmol) を加えて 48 時間加熱還流した。反応液を室温で放置し、析出した結晶を濾取してトルエンで洗浄した。得られた結晶をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.13 g, 44 %) を白色結晶として得た。

融点 250.0 ℃ (decomp.)

 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 3. 25-3. 34 (4H, m), 7. 63 (1H, d, J=3. 7 Hz), 7. 73 (1H, t, J=7. 0 Hz), 7. 81-7. 93 (2H, m), 8. 29 (1H, s), 8. 36 (1H, d, J=7. 0 Hz),

15 8. 69 (1H, d, J=5. 2 Hz), 16. 10 (1H, bs).

IR (KBr): 3140, 3063, 1657, 1612, 1601, 1587, 1529, 1518, 1441, 1319 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₂N₆OSとして 計算値 C, 57. 13; H, 3. 60; N, 24. 98 実測値 C, 57. 31; H, 3. 50; N, 24. 75

20 実施例317 3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオニトリル

4-(2-シアノエチル)-2-ピリジンカルボニトリル (0.70 g, 4.5 mmol) とチオ

337

サリチル酸メチル (1.1 g, 6.2 mmol) をトルエン (3.5 ml) に溶解し、トリエ チルアミン (1.2 ml, 8.9 mmol) を加えて 8 時間加熱還流した。反応液を室温 で放置し、析出した結晶を濾取してトルエンで洗浄した。得られた結晶をテトラ ヒドロフラン-エタノールより再結晶して標記化合物 (0.66 g, 51 %) を白色結 晶として得た。

融点 178.3-179.0 ℃

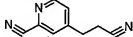
5

20

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 2. 77 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 10 (2H, t, J=7. 2 Hz), 7. 48 (1H, d, J=5.0 Hz), 7.60-7.72 (3H, m), 8.44 (1H, s), 8.58 (1H, d, J=8.0 $^{\circ}$ Hz), 8. 72 (1H, d, J=4. 9 Hz).

IR (KBr): 2247, 1659, 1599, 1570, 1537, 1439, 1298 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₁N₃OS・0. 5H₂Oとして 計算値 C, 63. 56; H, 4. 00; N, 13. 90 実測値 C, 63.81; H, 3.83; N, 13.79

参考例145 4-(2-シアノエチル)-2-ピリジンカルボニトリル



15

3-(1-オキシド-2-ピリジル) プロピオニトリル (0.89 g, 5.9 mmol) をアセト ニトリル (10 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (1.2 g, 12.1 mmol) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (1.1 g, 10.3 mmol) を加えて室温 で 16 時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和炭酸水素ナ トリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶 媒を留去した。残留物をシリカゲル (20 g) を用いたカラムクロマトグラフィー に付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、 標記化合物 (0.71 g, 76%) を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 2. 72 (2H, t, J=7. 1 Hz), 3. 05 (2H, t, J=7. 1 Hz), 7. 45 25 (1H, d, J=5.0 Hz), 7.60 (1H, s), 8.71 (1H, d, J=5.0 Hz).

参考例146 3-(1-オキシド-2-ピリジル) プロピオニトリル

3-(4-ピリジル)プロピオニトリル (0.88 g, 6.7 mmol) を酢酸エチル (8 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77%, 1.5 g, 6.7 mmol) を加えて室温で 48 時間撹拌した。反応液をシリカゲル (25 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-エタノール (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.89 g, 91 %) を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 67 (2H, t, J=7. 1 Hz), 2. 97 (2H, t, J=7. 1 Hz), 7. 18 (2H, d, J=6. 8 Hz), 8. 19 (2H, d, J=6. 8 Hz).

10 参考例147 3-(4-ピリジル) プロピオニトリル

15

3-(4-ピリジル)アクリロニトリル (1.3 g, 10.0 mmol) をエタノール (10 ml) に溶解し、これに10% パラジウム炭素 (0.13 g) とギ酸アンモニウム (2.5 g, 40.0 mmol) の水溶液 (3 ml) を加えて 2.5 時間加熱還流した。パラジウム炭素を濾去した後、反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。反応液をシリカゲル (25 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (1:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.88 g, 67 %) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 67 (2H, t, J=7. 3 Hz), 2. 97 (2H, t, J=7. 3 Hz), 7. 18 20 (2H, d, J=6. 0 Hz), 8. 59 (2H, d, J=6. 0 Hz).

参考例148 3-(4-ピリジル) アクリロニトリル

水素化ナトリウム(約60%, 1.0 g, 28.1 mmol)をテトラヒドロフラン(10 25 ml)に懸濁させ、これに氷冷下、ジエチルシアノメチルホスホネート(4.7 g 26.8 mmol) のテトラヒドロフラン (5 ml) 溶液を加えて 1 時間撹拌した。続いて2-ピリジンカルバルデヒド (2.7 g, 25.0 mmol) のテトラヒドロフラン (5 ml) 溶液を加えて0 ℃~室温で3 時間撹拌した。反応液に氷冷下、水を加えて半分の量まで減圧濃縮した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (100 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (E体とZ体の4.5:1混合物、2.5 g, 77 %) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 5. 70 (0. 18H, d, J=12. 1 Hz), 6. 10 (0. 82H, d, J=16. 7 Hz),

7. 12 (0. 18H, d, J=12. 1 Hz), 7. 29 (0. 82H, d, J=16. 7 Hz), 7. 30-7. 39 (1. 6H, m), 7. 63 (0. 4H, d, J=6. 2 Hz), 8. 70 (1. 6H, d, J=6. 2 Hz), 8. 75 (0. 4H, d, J=6. 2 Hz).

実施例318 2-メチル-3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピ 15 リジル] プロピオン酸エチル

3-(2-シアノ-4-ピリジル)-2-メチルプロピオン酸エチル (0.50 g, 2.3 mmol) とチオサリチル酸メチル (0.96 g, 5.7 mmol) をトルエン (2 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.0 ml, 5.7 mmol) を加えて 8 時間加熱還流した。反応液にイソプロピルエーテルを加えて放置し、析出した結晶を濾取した後酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.43 g, 53 %) を白色結晶として得た。

融点 120.3-120.7 ℃

20

25

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 19-1. 26 (5H, m), 2. 75-2. 89 (2H, m), 3. 14 (1H, dd, J=12. 5 & 6. 5 Hz), 4. 11 (2H, q. J=7. 1 Hz), 7. 37 (1H, d, J=4. 9 Hz), 7. 60-7. 70 (3H, m), 8. 42 (1H, s), 8. 56 (1H, d, J=7. 9 Hz), 8. 63 (1H, d, J=5. 1 Hz).

10

15

IR (KBr): 1728, 1661, 1599, 1572, 1537, 1439, 1298 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₉H₁₈N₂O₃Sとして 計算値 C, 64.39; H, 5.12; N, 7.90 実測値 C. 64.31; H. 5.26; N. 7.69

5 参考例149 3-(2-シアノ-4-ピリジル)-2-メチルプロピオン酸エチル

2-メチル-3-(4-ピリジル)プロピオン酸エチル (5.9 g, 30.5 mmo1) を酢酸エチル (25 ml) に溶解し、これに3-クロロ過安息香酸 (約77%, 7.5 g, 33.4 mmo1) を加えて室温で 14 時間撹拌した。反応液をシリカゲル (120 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-エタノール (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮した。残留物をアセトニトリル (18 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (4.5 g, 45.0 mmo1) とN, N-ジメチルカルバモイルクロリド (3.5 g, 32.5 mmo1) を加えて室温で 18 時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (50 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (3.7 g, 76 %) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 20 (3H, t, J=7. 1 Hz), 1. 22 (3H, d, J=6. 7 Hz), 2. 71-20 2. 82 (2H, m), 3. 06 (1H, m), 4. 10 (2H, q, J=7. 1 Hz), 7. 34 (1H, d, J=5. 0 Hz), 7. 54 (1H, s), 8. 60 (1H, d, J=5. 0 Hz).

参考例150 N, N-ジメチル-2-(2-メチル-4-ピリジル) エテンアミン

2,4-ルチジン (5.0 g, 46 mmol) のテトラヒドロフラン溶液 (50 ml) に、n-ブチルリチウムのヘキサン溶液 (1.6M, 35 ml, 56 mmol) を-78℃において滴下して、混合物を同温度で 30 分間撹拌した。つづいて、ジエチルアミン (5.1 g, 69 mmol) を-78℃において加えて、同温度で 30 分間撹拌した。さらに、DMF (6.8 g, 93 mmol) を-78℃において加えて、同温度で 1 時間撹拌した。反応混合物に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去し、標記化合物 (7.5 g, 99 %)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 43 (3H, s), 2. 86 (6H, s), 4. 96 (1H, m), 6. 76-6. 84 10 (2H, m), 6. 99 (1H, d, J=13. 7 Hz), 8. 16 (1H, m).

参考例151 2-メチルイソニコチンアルデヒド



過ヨウ素酸ナトリウム (25.2 g, 117 mmol) をメタノール (25 ml) に混合し、 N, N-ジメチル-2-(2-メチル-4-ピリジル) エテンアミン (6.4 g, 39 mmol) のメタノール溶液 (25 ml) を室温において滴下して、混合物を同温度で 1 時間撹拌した。沈殿物をろ別して、ろ液を濃縮した後、残留物に水を加えて酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、標記化合物 (3.7 g, 78 %)を得た。

20 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 2. 68 (3H, s), 7. 51 (1H, d, J=4.9 Hz), 7. 56 (1H, s), 8. 76 (1H, d, J=4.9 Hz), 10. 05 (1H, s).

参考例152 tert-ブチル (E)-3-(2-メチル-4-ピリジル)-2-プロペノエート

水素化ナトリウム (60%油性: 2.3 g, 57 mmol)とテトラヒドロフラン (100 ml)の混合物に、tert-ブチルジエチルホスホノアセテート (12.4 g, 49 mmol)のテトラヒドロフラン溶液 (30 ml)を 0℃において滴下して、混合物を同温度で30 分間撹拌した。つづいて、2-メチルイソニコチンアルデヒド (5.0 g, 41 mmol)のテトラヒドロフラン溶液 (20 ml)を 0℃において滴下して、混合物を室温で1時間撹拌した。反応混合物に水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーへキサン (2:3, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (4.4 g, 48 %)を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 53 (9H, s), 2. 57 (3H, s), 6. 49 (1H, d, J=16. 1 Hz), 7. 16 (1H, d, J=5. 1 Hz), 7. 20 (1H, s), 7. 46 (1H, d, J=16. 1 Hz), 8. 51 (1H, d, J=5. 1 Hz).

15

10

参考例153 tert-ブチル 3-(2-メチル-4-ピリジル) プロパノエート

tert-ブチル (E)-3-(2-メチル-4-ピリジル)-2-プロペノエート (4.4 g, 20 mmol) をメタノール (100 ml) に溶解し、これに 10%パラジウム炭素 (0.45 g) 20 を加えて、水素雰囲気下室温で 3 時間撹拌した。パラジウム炭素をろ別した後、ろ液を濃縮して標記化合物 (4.4 g, 99 %)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 1.41 (9H, s), 2.52 (3H, s), 2.54 (2H, t, J=7.5 Hz),

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

343

2. 86 (2H, t, J=7.5 Hz), 6. 94 (1H, d, J=5.1 Hz), 7. 00 (1H, s), 8. 37 (1H, d, J=5.1 Hz).

参考例 1 5 4 tert-ブチル 3-(2-メチル-4-ピリジル) プロパノエート N-オキ 5 シド

tert-ブチル 3-(2-メチル-4-ピリジル)プロパノエート (4.3~g, 19~mmol) と 3-クロロ過安息香酸 (77%含有, 5.3~g, 23~mmol)を酢酸エチル (100~ml) に溶解 し、室温で 20~時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いた カラムクロマトグラフィーに付し、エタノール-酢酸エチル (1:3, v/v) で溶出 される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (4.4~g, 94~%)を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 41 (9H, s), 2. 50 (3H, s), 2. 54 (2H, t, J=7. 3 Hz), 2. 86 (2H, t, J=7. 3 Hz), 6. 99 (1H, d, J=6. 6 Hz), 7. 10 (1H, s), 8. 17 (1H, d, J=6. 6 Hz).

15

10

参考例155 tert-ブチル 3-(2-シアノ-6-メチル-4-ピリジル) プロパノエート

tert-ブチル 3-(2-メチル-4-ピリジル) プロパノエート N-オキシド (4.4 g, 20 18 mmol) をアセトニトリル (150 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (3.7 g, 37 mmol) と N, N-ジメチルカルバモイルクロリド (3.0 g, 28 mmol) を加えて、室温で 48 時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物に水を加

え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーヘキサン(1:5, v/v)で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物(2.8 g, 62 %)を得た。

5 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1. 41 (9H, s), 2. 56 (2H, t, J=7. 4 Hz), 2. 56 (3H, s), 2. 91 (2H, t, J=7. 4 Hz), 7. 21 (1H, s), 7. 37 (1H, s).

実施例319 tert-ブチル 3-[2-メチル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート

10

15

tert-ブチル 3-(2-シアノ-6-メチル-4-ピリジル)プロパノエート $(1.2\ g,4.8\ mmol)$ とチオサリチル酸メチル $(1.6\ g,9.9\ mmol)$ をトルエン $(10\ ml)$ に溶解し、トリエチルアミン $(4.0\ ml,28.6\ mmol)$ を加えて $24\ 時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーヘキサン <math>(1:2,\ v/v)$ で溶出される画分を集めて濃縮し、テトラヒドロフラン-ヘキサンより再結晶して標記化合物 $(1.2\ g,66\ %)$ を白色結晶として得た。

融点 129.4-130.5 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 42 (9H, s), 2. 62 (2H, t, J=7. 5 Hz), 2. 64 (3H, s), 20 2. 97 (2H, t, J=7. 5 Hz), 7. 25 (1H, s), 7. 59-7. 68 (3H, m), 8. 23 (1H, s), 8. 55 (1H, m).

IR: 2976, 2932, 1728, 1660, 1572, 1537, 1493, 1367, 1292, 1151, 1097 cm⁻¹

元素分析値 C₂₁H₂₂N₂O₃S として 計算値 C, 65.95; H, 5.80; N, 7.32

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

345

実測値 C, 65.89; H, 5.89; N. 7.14

実施例320 tert-ブチル 3-[2-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-6-メチル-4-ピリジル] プロパノエート

5

10

15

tert-ブチル 3-(2-シアノ-6-メチル-4-ピリジル)プロパノエート (1.6~g,6.5~mmol) と 4-クロロチオサリチル酸 (2.4~g,13.1~mmol) をピリジン (20~ml) に溶解し、24~時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル <math>(2:1,~v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (1.2~g,46~%)を淡黄色結晶として得た。

融点 186.4-187.6 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 42 (9H, s), 2. 61 (2H, t, J=7. 5 Hz), 2. 63 (3H, s), 2. 97 (2H, t, J=7. 5 Hz), 7. 26 (1H, s), 7. 56 (1H, dd, J=1. 9, 8. 4 Hz), 7. 60 (1H, d, J=1. 9 Hz), 8. 20 (1H, s), 8. 47 (1H, d, J=8. 4 Hz).

IR: 2976, 1726, 1664, 1585, 1564, 1535, 1379, 1284, 1151, 1095 cm⁻¹. 元素分析値 C₂₁H₂₁N₂O₃SC1 として 計算値 C, 60.50; H, 5.08; N, 6.72 実測値 C, 60.45; H, 5.20; N, 6.59

20 実施例 3 2 1 3-[2-メチル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピ リジル] プロピオン酸

tert-ブチル 3-[2-メチル-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル]プロパノエート (0.96 g, 2.5 mmol)をトリフルオロ酢酸 (8 ml) に溶解し、0℃で 2 時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をジイソプロピルエーテル-エタノールより再結晶して標記化合物 (0.74 g, 90 %)を白色結晶として得た。

融点 233. 2-234.7 ℃

10

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ : 2. 57 (3H, s), 2. 66 (2H, t, J=7.3 Hz), 2. 95 (2H, t, J=7.3 Hz), 7. 49 (1H, s), 7. 71 (1H, m), 7. 81 (1H, m), 7. 92 (1H, d, J=7.9 Hz), 8. 05 (1H, s), 8. 34 (1H, d, J=7.9 Hz), 12. 30 (1H, br s).

IR: 3051, 1722, 1518, 1439, 1307, 1188 cm⁻¹.

元素分析値 $C_{17}H_{14}N_2O_3S$ として 計算値 C, 62.56; H, 4.32; N, 8.58 実測値 C, 62.52; H, 4.24; N, 8.43

15 実施例322 3-[2-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-6-メ チル-4-ピリジル] プロピオン酸

tert-ブチル 3-[2-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1,3-ベンゾチアジン-2-イル)-6-メチル-4-ピリジル]プロパノエート (0.90 g, 2.5 mmol)をトリフルオロ酢酸 (8 ml) に溶解し、0℃で 2 時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をジイソプロ ピルエーテル-エタノールより再結晶して標記化合物 (0.74 g, 82 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 273.5 ℃ (分解)

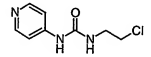
¹H-NMR (DMSO-d₆) δ: 2.57 (3H, s), 2.66 (2H, t, J=7.3 Hz), 2.95 (2H, t, J=7.3 Hz), 7.51 (1H, s), 7.74 (1H, dd, J=2.0, 8.6 Hz), 8.04 (1H, s), 8.15 (1H, d, J=2.0 Hz), 8.31 (1H, d, J=8.5 Hz), 12.22 (1H, br s). IR: 3084, 3024, 1724, 1628, 1560, 1523, 1302, 1182 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₇H₁₃N₂O₃SC1 として 計算値 C, 56.59; H, 3.63; N, 7.76

実測値 C, 56.48; H, 3.60; N, 7.62

10

15

参考例 1 5 6 N-(2-クロロエチル)-N-(4-ピリジル)ウレア



4-アミノピリジン (6.0 g, 63 mmol) とトルエン (40 ml) の混合物に、2-クロロエチルイソシアネート (10.0 g, 94 mmol) を 0℃において滴下して、混合物を室温で 6 時間撹拌した。沈殿物をろ取して、ジイソプロピルエーテルで洗浄し、標記化合物 (11.1 g, 87 %)を白色結晶として得た。

 1 H-NMR (DMSO- 1 G) δ : 3. 43 (2H, m), 3. 66 (2H, t, J=6. 1 Hz), 6. 67 (1H, t, J=5. 6 Hz), 7. 37 (2H, d, J=6. 2 Hz), 8. 29 (2H, d, J=6. 2 Hz), 9. 19 (1H, s).

20 参考例157 1-(4-ピリジル)-2-イミダゾリジノン

N-(2-クロロエチル)-N-(4-ピリジル)ウレア (11.1 g, 55 mmol) をテトラヒドロフラン (40 ml) と DMF (40 ml) に混合し、水素化ナトリウム (60%油性: 2.4 g, 60 mmol)を 0℃において加えて、混合物を室温で 2 時間撹拌した。反応

混合物にメタノールを加えて、つづいて溶媒を留去した後、残留物に水を加えて酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、残留物をテトラヒドロフランーへキサンより再結晶して標記化合物 (2.4 g, 27 %)を白色結晶として得た。

5 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 64 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 94 (2H, t, J=7. 2 Hz), 5. 39 (1H, br s), 7. 48 (2H, d, J=5. 0 Hz), 8. 47 (2H, d, J=5. 0 Hz).

参考例 1 5 8 tert-プチル [2-オキソ-3-(4-ピリジル)-1-イミダゾリジニル] アセテート

10

1-(4-ピリジル)-2-イミダゾリジノン (1.5 g, 9.2 mmol) と DMF (20 ml) の混合物に、水素化ナトリウム (60%油性:0.40 g, 10.1 mmol)を 0℃において加えて、混合物を室温で 30 分間撹拌した。つづいて、反応混合物にブロモ酢酸 tert-ブチル (2.2 g, 11.2 mmol) を加え、室温で 2 時間撹拌した。反応混合物に水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール (5:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、テトラヒドロフラン-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (1.7 g, 68 %)を白色結晶として得た。

20 融点 146.8-147.7℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 48 (9H, s), 3. 67 (2H, m), 3. 87 (2H, m), 3. 97 (2H, s), 7. 48 (2H, m), 8. 46 (2H, m).

IR: 2980, 2934, 1739, 1711, 1595, 1510, 1471, 1442, 1392, 1282, 1234, 1153 cm⁻¹.

25 元素分析値 C₁₄H₁₉N₃O₃として 計算値 C, 60.63; H, 6.91; N, 15.15 実測値 C, 60.57; H. 6.92; N. 15.04

参考例 1 5 9 tert-プチル [2-オキソ-3-(4-ピリジル)-1-イミダゾリジニル] アセテート N-オキシド

5 tert-ブチル [2-オキソ-3-(4-ピリジル)-1-イミダゾリジニル] アセテート (1.6 g, 5.9 mmol) と 3-クロロ過安息香酸 (77%含有, 2.0 g, 8.9 mmol)をクロロホルム (30 ml) に溶解し、室温で 45 時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (2:3, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (1.6 g, 95 %)を白色結晶として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 48 (9H, s), 3. 69 (2H, m), 3. 86 (2H, m), 3. 96 (2H, s), 7. 53 (2H, d, J=7. 5 Hz), 8. 13 (2H, d, J=7. 5 Hz).

参考例 1 6 0 tert-ブチル [3-(2-シアノ-4-ピリジル)-2-オキソ-1-イミダゾ 15 リジニル] アセテート

tert-ブチル [2-オキソ-3-(4-ピリジル)-1-イミダゾリジニル]アセテート N-オキシド (1.6 g, 5.6 mmol) をニトロエタン (50 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (1.1 g, 11.5 mmol) と N, N-ジメチルカルバモイルクロ リド (1.0 g, 9.3 mmol) を加えて、室温で 14 時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、酢酸エチル-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.93 g, 54 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 139.0-140.1 ℃

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1 $_{3}$) δ : 1.49 (9H, s), 3.70 (2H, m), 3.89 (2H, m), 3.98 (2H, s), 7. 61 (1H, dd, J=2.3, 5. 7 Hz), 8. 00 (1H, d, J=2.3 Hz), 8. 51 (1H, d, J=5.7Hz).

350

IR: 2978, 2935, 2235, 1718, 1591, 1477, 1437, 1392, 1280, 1234, 1155 cm

元素分析値 C₁₅H₁₈N₄O₃として 計算値 C, 59.59; H, 6.00; N, 18.53 実測値 C, 59.39; H, 6.00; N, 18.58

実施例323 tert-ブチル [2-オキソ-3-[2-(4-オキソ-4H-1.3-ベンゾチアジ ン-2-イル) -4-ピリジル] -1-イミダゾリジニル] アセテート 10

5

tert-ブチル [3-(2-シアノ-4-ピリジル)-2-オキソ-1-イミダゾリジニル]アセ テート (0.80 g, 2.6 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.33 g, 7.8 mmol) をト ルエン (6 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) を加えて 8 時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロ 15 マトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン(3:1, v/v)で溶出される画分を 集めて濃縮し、テトラヒドロフラン-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.68 g, 58 %) を白色結晶として得た。

融点 192.3-194.0 ℃

20 ¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.49 (9H, s), 3.72 (2H, m), 4.00 (2H, s), 4.02 (2H, m), 7. 60-7. 69 (3H, m), 7. 96 (1H, d, J=0. 6 Hz), 8. 53-8. 56 (3H, m).

IR: 2978, 2932, 1738, 1714, 1660, 1593, 1572, 1537, 1477, 1435, 1280, 1232, 1155 cm⁻¹.

元素分析値 C₂₂H₂₂N₄O₄S として 計算値 C, 60.26; H, 5.06; N, 12.78

実測値 C, 60.29; H, 5.12; N, 12.58 25

実施例324 [2-オキソ-3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル]-1-イミダゾリジニル] 酢酸

- 5 tert-ブチル [2-オキソ-3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル]-1-イミダゾリジニル]アセテート (0.31 g, 0.70 mmol)をトリフルオ 口酢酸 (5 ml) に溶解し、0℃で 2 時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物を ジエチルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物 (0.22 g, 81 %)を白色 結晶として得た。
- 10 融点 271.0-273.0 ℃

'H-NMR (DMSO-d₆) δ: 3.63 (2H, m), 4.00 (2H, m), 4.01 (2H, s), 7.72-7.91 (4H, m), 8.35 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.57-8.61 (2H, m), 12.93 (1H, br s). IR: 2899, 1738, 1711, 1622, 1591, 1525, 1487, 1444, 1288, 1195 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₈H₁₄N₄O₄S・0.25H₂O として 計算値 C, 55.88; H, 3.78; N, 14.48

実測値 C, 56.10; H, 3.76; N, 14.35

15

参考例161 1-エチル-3-(4-ピリジル)-2-イミダゾリジノン

20 1-(4-ピリジル)-2-イミダゾリジノン (0.94 g, 5.7 mmo1) と DMF (15 ml) の混合物に、水素化ナトリウム (60%油性:0.25 g, 6.3 mmo1)を 0℃において加えて、混合物を室温で 30 分間撹拌した。つづいて、反応混合物にヨードエタン (1.51 g, 9.6 mmo1)を加え、室温で 2 時間撹拌した。反応混合物に水を加えて、

酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで 乾燥後、溶媒を留去した。残留物をジイソプロピルエーテルを用いて結晶化して 標記化合物 (0.71 g, 65 %)を淡黄色結晶として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 19 (3H, t, J=7. 2 Hz), 3. 38 (2H, q, J=7. 2 Hz), 3. 55 (2H, m), 3. 80 (2H, m), 7. 47 (2H, m), 8. 44 (2H, m).

参考例162 1-エチル-3-(4-ピリジル)-2-イミダゾリジノン N-オキシド

1-エチル-3-(4-ピリジル)-2-イミダゾリジノン (0.71 g, 3.7 mmol) と 3-ク ロロ過安息香酸 (77%含有, 1.67 g, 7.4 mmol)を酢酸エチル (20 ml)に溶解し、室温で 40 時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール-酢酸エチル (2:3, v/v)で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.57 g, 73 %)を白色結晶として得た。 「H-NMR (CDC1₃) δ: 1.19 (3H, t, J=7.2 Hz), 3.38 (2H, q, J=7.2 Hz), 3.56

参考例 1 6 3 4-(3-エチル-2-オキソ-1-イミダゾリジニル)-2-ピリジンカルボ

(2H, m), 3.81 (2H, m), 7.54 (2H, d, J=7.6 Hz), 8.13 (2H, d, J=7.6 Hz).

ニトリル

15

20 1-エチル-3-(4-ピリジル)-2-イミダゾリジノン N-オキシド (0.56 g, 2.7 mmol) をニトロエタン (20 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (0.55 g, 5.5 mmol) と N, N-ジメチルカルバモイルクロリド (0.44 g, 4.1 mmol) を加えて、室温で 20 時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (5:1,

5

v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、テトラヒドロフラン-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.17 g, 29 %)を白色結晶として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 20 (3H, t, J=7. 2 Hz), 3. 40 (2H, q, J=7. 2 Hz), 3. 60 (2H, m), 3. 82 (2H, m), 7. 60 (1H, dd, J=2. 0, 5. 7 Hz), 8. 00 (1H, d, J=2. 0 Hz), 8. 49 (1H, d, J=5. 7 Hz).

実施例325 2-[4-(3-エチル-2-オキソ-1-イミダゾリジニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

10 4-(3-エチル-2-オキソ-1-イミダゾリジニル)-2-ピリジンカルボニトリル (0.16 g, 0.76 nmol) とチオサリチル酸メチル (0.42 g, 2.5 nmol) をトルエン (4 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 nmol) を加えて 9 時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルで溶出される画分を集めて濃縮し、テトラヒドロフ

15 ラン-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.14 g, 51 %)を白色結晶として得た。 融点 211.5-213.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 21 (3H, t, J=7. 2 Hz), 3. 40 (2H, q, J=7. 2 Hz), 3. 60 (2H, m), 3. 97 (2H, m), 7. 60-7. 71 (3H, m), 7. 93 (1H, d, J=2. 1 Hz), 8. 52-8. 58 (3H, m).

20 IR: 3495, 2976, 1707, 1653, 1591, 1527, 1479, 1437, 1273, 991 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₈H₁₆N₄O₂S として 計算値 C, 61.35; H, 4.58; N, 15.90 実測値 C, 61.30; H, 4.71; N, 15.84

実施例326 2-(6-オキソ-1,6-ジヒドロ-2-ピリジル)-4H-1,3-ベンゾチアジ 25 ン-4-オン

2-(6-(ベンジルオキシ)-2-ピリジル)-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン (0.15 g, 0.43 mmol)をトリフルオロ酢酸 (10 ml) に溶解し、室温で 15 時間撹拌した。溶 媒を留去した後、残留物をクロロホルム-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.07 g, 69 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 214.2-215.3 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 6. 89 (1H, d, J=9. 1 Hz), 7. 22 (1H, d, J=6. 9 Hz), 7. 52-7. 57 (2H, m), 7. 65-7. 75 (2H, m), 8. 52 (1H, d, J=8. 1 Hz), 9. 85 (1H, br s). IR: 3437, 1666, 1645, 1606, 1523, 1440, 1298, 806 cm⁻¹.

10 元素分析値 C₁₃H₈N₂O₂S として 計算値 C, 60.93; H, 3.15; N, 10.93 実測値 C, 60.72; H, 3.07; N, 10.80

実施例327 tert-ブチル 3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-3-ピリジル] プロパノエート

15

20

tert-ブチル 3-(6-シアノ-3-ピリジル) プロパノエート (0.46 g, 1.97 mmol) とチオサリチル酸メチル (0.50 g, 2.96 mmol)をトルエン (30 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.55 ml, 3.94 mmol) を加えて18時間還流した。溶媒を留去し、残留物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.71 g, 98%)を白色結晶として得た。

融点 160.0-161.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 42 (9H, s), 2. 62 (2H, t, J=7. 5 Hz), 3. 03 (2H, t,

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

355

 $J=7.4\ Hz$), 7.59-7.68 (3H, m), 7.74-7.77 (1H, m), 8.47 (1H, d, $J=8.2\ Hz$), 8.53-8.56 (1H, m), 8.60 (1H, d, $J=1.7\ Hz$).

IR (KBr): 1722, 1658, 1591, 1572, 1531, 1435, 1363, 1307, 1282, 1159, 1097, 1024, 935, 852, 748cm⁻¹.

5 元素分析値 C₂₀H₂₀N₂O₃S として 計算値 C, 65. 20; H, 5. 47; N, 7. 60 実測値 C, 65. 17; H, 5. 55; N, 7. 54

実施例328 3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-3-ピリジル] プロピオン酸

10

15

20

tert-ブチル 3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-3-ピリジル] プロパノエート (0.21 g, 0.56 mmol) をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶解して、室温で 0.5 時間撹拌した。反応液にジイソプロピルエーテルを加え、生じた沈殿物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.12 g, 68 %)を白色結晶として得た。

融点 232.2-232.4 ℃

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2. 67 (2H, t, J=7. 5 Hz), 2. 97 (2H, t, J=7. 4 Hz), 7. 72 (2H, t, J=7. 1 Hz), 7. 80-7. 86 (1H, m), 7. 91 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 97-8. 00 (1H, m), 8. 28 (1H, d, J=8. 1 Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 4 Hz), 8. 71 (1H, d, J=1. 6 Hz), 12. 2 (1H, br s).

IR (KBr): 3514, 3024, 2706, 1712, 1699, 1635, 1568, 1518, 1460, 1442, 1311, 1294, 1228, 1178, 1157, b1134, 1103, 1028, 947, 852, 752 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₂N₂O₃S として 計算値 C, 61.53; H, 3.87; N, 8.97 実測値 C, 61.41; H, 3.66; N, 8.87

WO 03/020719 PCT/JP02/08866

356

実施例329 3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-3-ピリジル] プロパンアミド・

3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-3-ピリジル]プロピオン酸 (0.31 g, 1.00 mmol)、イソブチルクロロホルメート (0.22 ml, 1.50 mmol) とトリエチルアミン (0.22 ml, 1.50 mmol)を THF (10 ml)に溶解し、氷冷下で 1 時間撹拌した。反応液に 25 % アンモニア水を加えて氷冷下で 0.5 時間撹拌して 生じた沈殿物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.17 g, 55 %)を白色結晶として得た。

10 融点 247.5-247.8 ℃

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2. 47 (2H, t, J=7. 4 Hz), 2. 96 (2H, t, J=7. 4 Hz), 6. 83 (1H, br s), 7. 33 (1H, br s), 7. 70-7. 75 (1H, m), 7. 80-7. 85 (1H, m), 7. 90-7. 96 (2H, m), 8. 28 (1H, d, J=8. 0 Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 67 (1H, d, J=1. 8 Hz).

15 IR (KBr): 3393, 3179, 1682, 1647, 1570, 1527, 1439, 1307, 1286, 1244, 1203.

1286, 1244, 1203, 1128, 1099, 1068, 1032, 966, 945, 850, 756 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₆H₁₃N₃O₂S として 計算値 C, 61.72; H, 4.21; N, 13.50 実測値 C, 61.64; H, 4.05; N, 13.23

20

実施例330 3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパンアミド

3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロピオン酸 (0.31 g, 1.00 mmol) 、イソブチルクロロホルメート (0.22 ml, 1.50 mmol) とトリエチルアミン (0.22 ml, 1.50 mmol)を THF (10 ml) に溶解し、氷冷下で 1 時間撹拌した。反応液に 25 % アンモニア水を加えて氷冷下で 0.5 時間撹拌して 生じた沈殿物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.20 g, 65 %)を白色結晶として得た。

融点 236.3-236.5 ℃

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ : 2. 62 (2H, t, J=7.3 Hz), 3. 11 (2H, t, J=7.7 Hz), 6. 84 (1H, br s), 7. 40 (1H, br s), 7. 63 (1H, d, J=7.7 Hz), 7. 73-7. 75 (1H, m),

10 7.84-7.86 (1H, m), 7.94 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.00 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.18 (1H, d, J=7.7 Hz), 8.34-8.37 (1H, m).

IR (KBr): 3385, 3200, 1651, 1628, 1570, 1537, 1440, 1298, 1126, 1095, 1064, 1028, 995, 815, 548 cm⁻¹.

元素分析値 C₁₆H₁₈N₃O₂S として 計算値 C, 61.72; H, 4.21; N, 13.50

15 実測値 C, 61.42; H, 4.02; N, 13.28

実施例331 3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパンアミド

20 3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオン酸 (0.31 g, 1.00 mmol) 、イソブチルクロロホルメート (0.22 ml, 1.50 mmol) とトリエチルアミン (0.22 ml, 1.50 mmol)を THF (10 ml) に溶解し、氷冷下で 1 時間撹拌した。反応液に 25 % アンモニア水を加えて氷冷下で 0.5 時間攪拌して 生じた沈殿物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.15 g, 49 %)を白 25 色結晶として得た。

融点 237.0-239.7 ℃

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 2. 48 (2H, t, J=7.7 Hz), 2. 99 (2H, t, J=7.4 Hz), 6. 83 (1H, br s), 7. 36 (1H, br s), 7. 61-7. 62 (1H, m), 7. 73 (1H, t, J=7.2 Hz), 7. 84 (1H, t, J=7.7 Hz), 7. 84 (1H, t, J=7.7 Hz), 7. 92 (1H, d, J=7.9 Hz), 8. 23 (1H, s), 8. 36 (1H, d, J=7.8 Hz), 8. 68 (1H, d, J=4.9 Hz).

IR (KBr): 3404, 3300, 3200, 1662, 1599, 1572, 1537, 1439, 1408, 1304, 1280.

1230, 1165, 1095, 1068, 1030, 999, 835, 742 cm⁻¹.

元素分析値 C₁₆H₁₃N₃O₂S として 計算値 C, 61.72; H, 4.21; N, 13.50

10 実測値 C, 61.66; H, 4.26; N, 13.48

実施例3322,2-ジメチル-3-ヒドロキシ-3-[2-(4-オキソ-4H-1,3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル]プロピオン酸

2, 2-ジメチル-3-ヒドロキシ-3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル]プロピオン酸 2-(トリメチルシリル)エチル (0.11 g, 0.24 mmol) をテトラヒドロフラン (2 ml) に溶解し、フッ化テトラブチルアンモニウムの 1.0M テトラヒドロフラン溶液 (0.58 ml, 0.58 mmol) を加えて 2 時間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後、トリフルオロ酢酸 (1.5 ml) を加えて室温で 13 時間撹拌した。反応液にジイソプロピルエーテルを加えて析出した個体をろ取し、エタノール-ヘキサンより再結晶して標記化合物 (0.044 g, 51 %)を白色結晶として得た。

融点 235.3-235.8 ℃

IR: 3358, 3073, 1714, 1693, 1682, 1591, 1631, 1523, 1467 cm⁻¹.

25 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}) δ : 0.96 (3H, s), 1.09 (3H, s), 4.99 (1H, d, J=4.3 Hz).

359

5. 99 (1H, d, J=4. 3Hz), 7. 65 (1H, d, J=4. 4 Hz), 7. 74 (1H, t, J=7. 5 Hz), 7. 84 (1H, t, J=7. 0Hz), 7. 92 (1H, m), 8. 32 (1H, s), 8. 37 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 74 (1H, d, J=4. 9 Hz).

5 参考例 1 6 4 2, 2-ジメチル-3-ヒドロキシ-3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチア ジン-2-イル) -4-ピリジル] プロピオン酸 2-(トリメチルシリル) エチル

2, 2-ジメチル-3-(2-シアノ-4-ピリジル)-3-ヒドロキシプロピオン酸 2-(トリメチルシリル) エチル (0.53 g, 1.7 nmol) とチオサリチル酸メチル (0.44 g, 2.6 nmol) をトルエン (2 nl) に溶解し、トリエチルアミン (0.41 nl, 3.0 nmol) を加えて 50 時間加熱還流した。反応液をシリカゲル(30 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される 画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.12 g, 16 %) を白色結晶として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 0. 05 (9H, s), 1. 02 (2H, m), 1. 16 (3H, s), 1. 19 (3H, s),

15 3. 65 (1H, d, J=4. 4 Hz), 4. 25 (2H, m), 5. 01 (1H, d, J=4. 4 Hz), 7. 57-7. 70

(4H, m), 8. 45 (1H, s), 8. 55 (1H, d, J=8. 1 Hz), 8. 70 (1H, d, J=4. 7 Hz).

参考例165 2, 2-ジメチル-3-(2-シアノ-4-ピリジル)-3-ヒドロキシプロピオン酸 2-(トリメチルシリル) エチル

20

2, 2-ジメチル-3-ヒドロキシ-3-(4-ピリジル) プロピオン酸 2-(トリメチルシリル) エチル (0.60 g, 2.0 mmol) を酢酸エチル (4 ml) に溶解し、これに 3-クロロ過安息香酸 (約77%, 0.50 g, 2.2 mmol) を加えて室温で 16 時間撹拌した。

反応液をシリカゲル (35 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-エタノール (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮した。残留物をアセトニトリル (4 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (0.39 g, 3.9 mmol) と N, N-ジメチルカルバモイルクロリド (0.38 g, 3.5 mmol) を加えて室温で 50 時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、IN 塩酸、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (20 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.54 g, 85 %) を得た。

10 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 0.05 (9H, s), 0.97 (2H, m), 0.98 (3H, s), 1.16 (3H, s), 4.16 (2H, m), 5.01 (1H, s), 7.44 (1H, d, J=5.4 Hz), 7.64 (1H, s), 8.64 (1H, d, J=5.4 Hz).

参考例 1 6 6 2, 2-ジメチル-3-ヒドロキシ-3-(4-ピリジル) プロピオン酸 2-(トリメチルシリル) エチル

15

20

25

ジイソプロピルアミン (2.3 g, 22.4 mmol) をテトラヒドロフラン (15ml) に溶解し、氷冷下 n-ブチルリチウム の 1.6M ヘキサン溶液 (14.0 ml, 22.4 mmol)を加えて 30 分間撹拌した。 反応液を -78 ℃に冷却し、イソ酪酸 2-(トリメチルシリル)エチル (4.0 g, 21.2 mmol) のテトラヒドロフラン (5 ml) 溶液を滴下し、45 分間攪拌した。続いて 4-ピリジンカルバルデヒド (2.5 g, 23.3 mmol) のテトラヒドロフラン (10 ml) 溶液を加えて -78 ℃ から室温まで昇温しながら 2.5 時間撹拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (100 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (3:1, v/v) で溶出される画分

361

を集めて濃縮し、標記化合物 (3.2 g, 51 %) を無色油状物として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 0.05 (9H, s), 1.00 (2H, m), 1.12 (3H, s), 1.14 (3H, s),

3.60 (1H, d, J=4.4Hz), 4.21 (2H, m), 4.86 (1H, d, J=4.4Hz), 7.24 (2H, d, J=6.0 Hz), 8.55 (2H, d, J=6.0 Hz).

5

20

実施例3332, 2-ジメチル-3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオン酸

2, 2-ジメチル-3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオン酸 2-(トリメチルシリル) エチル (0.41 g, 0.93 mmol) をテトラヒドロフラン (5 ml) に溶解し、フッ化テトラブチルアンモニウムの 1.0M テトラヒドロフラン溶液 (2.2 ml, 2.2 mmol) を加えて 2 時間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後、トリフルオロ酢酸 (1.5 ml) を加えて室温で 13 時間撹拌した。反応液にジイソプロピルエーテルを加えて析出した個体をろ取し、エタノール-へ キサンより再結晶して標記化合物 (0.10 g, 32 %)を白色結晶として得た。

融点 212.3-212.9 ℃

IR: 3514, 3056, 1714, 1620, 1520, 1470, 1318 cm⁻¹.

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1. 15 (6H, s), 3. 00 (2H, s), 7. 54 (1H, d, J=4.9 Hz), 7. 76 (1H, t, J=7.9 Hz), 7. 84 (1H, t, J=7.2Hz), 7. 92 (1H, m), 8. 18 (1H, s), 8. 37 (1H, d, J=7.8 Hz), 8. 71 (1H, d, J=4.9 Hz), 12. 52 (1H, br s).

参考例 1 6 7 2, 2-ジメチル-3-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル) - 4-ピリジル] プロピオン酸 2-(トリメチルシリル) エチル

2, 2-ジメチル-3-(2-シアノ-4-ピリジル) プロピオン酸 2-(トリメチルシリル) エチル (0.68 g, 2.2 mmol) とチオサリチル酸メチル (0.60 g, 3.6 mmol) をトルエン (2.5 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.56 ml, 4.0 mmol) を加えて 16 時間加熱還流した。反応液をシリカゲル(30 g)を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (5:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.52 g, 53 %)を白色結晶として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 0.03 (9H, s), 0.99 (2H, m), 1.23 (6H, s), 2.98 (2H, s),
4.18 (2H, m), 7.34 (1H, d, J=4.9 Hz), 7.60-7.71 (3H, m), 8.35 (1H, s),
10 8.55 (1H, d, J=8.0 Hz), 8.61 (1H, d, J=4.9 Hz).

参考例168 2, 2-ジメチル-3-(2-シアノ-4-ピリジル) プロピオン酸 2-(トリメチルシリル) エチル

2, 2-ジメチル-3-(4-ピリジル) プロピオン酸 2-(トリメチルシリル) エチル (0.77 g, 2.8 mmol) を酢酸エチル (4 ml) に溶解し、これに 3-クロロ過安息香酸 (約77%, 0.68 g, 3.0 mmol) を加えて室温で 5 時間撹拌した。反応液をシリカゲル (35 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-エタノール (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮した。残留物をアセトニトリル (6 ml) に溶解し、これにトリメチルシリルシアニド (0.49 g, 4.9 mmol) と N, N-ジメチルカルバモイルクロリド (0.45 g, 4.2 mmol) を加えて室温で 14 時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、1N 塩酸、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、

363

溶媒を留去した。残留物をシリカゲル (30 g) を用いたカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル (5:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.69 g, 91 %) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 05 (9H, s), 0. 97 (2H, m), 1. 20 (6H, s), 2. 90 (2H, s), 4. 16 (2H, m), 7. 30 (1H, d, J=5. 0 Hz), 7. 50 (1H, s), 8. 59 (1H, d, J=5. 0 Hz).

参考例169 2, 2-ジメチル-3-(4-ピリジル) プロピオン酸 2-(トリメチルシリル) エチル

10

15

20

25

4-ピリジンメタノール (1.0 g, 9.2 mmol) をテトラヒドロフラン (10 ml) に 溶解し、氷冷下トリエチルアミン (1.5 ml, 10.9 mmol) とメタンスルホニルク ロリド (0.75 ml. 9.7 mmol) を順次加えて 1 時間攪拌し、系中でメシレートを 調製した。一方、ジイソプロピルアミン (0.89 g, 8.8 mmol) をテトラヒドロフ ラン (10 ml) に溶解し、氷冷下 n-ブチルリチウム の 1.6M ヘキサン溶液 (5.5 ml. 8.8 mmol)を加えて 30 分間撹拌した。 反応液を -78 ℃に冷却し、イソ酪 酸 2-(トリメチルシリル)エチル (1.6 g, 8.3 mmol) のテトラヒドロフラン (5 ml) 溶液を滴下し、1 時間攪拌した。続いて先に調製したメシレートのテトラヒ ドロフラン (10 ml) 溶液を -78 ℃ で滴下し、室温まで昇温しながら 3 時間 撹拌した。反応液をろ過して不溶物を除去した後、ろ液に飽和塩化アンモニウム 水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫 酸マグネシウムで乾燥後溶媒を留去した。残留物をシリカゲル(30 g)を用いた カラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(3:1. v/v)で溶出さ れる画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.77 g, 30 %) を無色油状物として得た。 ¹H-NMR (CDC1₃) δ : 0.03 (9H, s), 0.93 (2H, m), 1.18 (6H, s), 2.84 (2H, s), 4. 15 (2H, m), 7. 06 (2H, d, J=6. 0 Hz), 8. 48 (2H, d, J=6. 0 Hz).

実施例334 tert-プチル 3-[2-(6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イ)レ)-2-ピリジル)エトキシ] プロパノエート

5

10

15

tert-ブチル 3-[(2-シアノ-6-ピリジル)] エトキシプロパノエート (2.76 g, 10 mmol) とチオサリチル酸メチル (2.02 g, 12 mmol) をトルエン (25 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.81 ml, 13 mmol) を加えて窒素気流中 $20 \text{ 時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーへキサン <math>(1:2, \text{ v/v})$ で溶出される画分から標記化合物 (1.55 g, 38 %) を結晶として得た。

融点 67.7-68.5 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 41 (9H, s), 2. 48 (2H, t, J=6. 4 Hz), 3. 16 (2H, t, J=6. 5 Hz), 3. 74 (2H, t, J=6. 4 Hz), 3. 94 (2H, t, J=6. 5 H), 7. 45 (1H, dd, J=0. 7, 7. 9 Hz), 7. 52-7. 66 (3H, m), 7. 79 (1H, t, J=7. 7 Hz), 8. 36 (1H, dd, J=0. 7, 7. 9 Hz), 8. 54 (1H, dd, J=1. 2, 7. 5 Hz).

IR (KBr): 1728, 1663, 1591, 1572, 1535, 1439, 1366, 1298, 1258, 1159, 1113, 1098, 995 cm⁻¹.

元素分析値 C₂₂H₂₄N₂O₄S・0.2 H₂O として 計算値 C, 63.50; H, 5.91; N, 6.73 20 実測値 C. 64.06; H. 5.86; N, 6.64

実施例335 3-[2-(6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル) エトキシ] プロピオン酸

tert-ブチル 3-[2-(6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル) エトキシ] プロパノエート (0.41 g, 1.0 mmol) 及びトリフルオロ酢酸 (5 ml) の混合物を 0℃で 2 時間かき混ぜた。減圧下に濃縮し、残留物を酢酸エチル-ヘキサンから再結晶し、標記化合物 (0.30 g, 85 %) を得た。

融点 236.6-236.7 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 42 (2H, t, J=6.3 Hz), 3. 09 (2H, t, J=6.6 Hz), 3. 64 (2H, t, J=6.3 Hz), 3. 84 (2H, t, J=6.6 Hz), 7. 47-7. 89 (5H, m), 8. 17 (1H, d, J=7.7 Hz), 8. 33 (1H, dd, J=1.3, 7.9 Hz), 12. 10 (1H, br).

10 IR (KBr): 3059, 1713, 1655, 1572, 1534, 1443, 1397, 1306, 1238, 1115, 1084, 1059, 1032, 995, 924 cm⁻¹.

元素分析値 C₁₈H₁₆N₂O₄S として 計算値 C, 60.66; H, 4.53; N, 7.86 実測値 C. 60.22; H. 4.50; N. 7.66

15 実施例336 tert-ブチル 3-[(6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イ ル)-2-ピリジル)メトキシ] プロパノエート

tert-ブチル 3-[(2-シアノ-6-ピリジル)]メトキシプロパノエート (2.62 g, 10 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.85 g, 11 mmol) をトルエン (30 ml) に 20 溶解し、トリエチルアミン (1.70 ml, 12 mmol) を加えて窒素気流中 15 時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、酢酸エチル-ヘキサン (1:2, v/v) で溶出される画分から標記化合物 (2.92 g, 71 %) を得、酢酸エチル-イソプロピルエーテルから再結晶した。

融点 84.7-84.9 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 36 (9H, s), 2. 51 (2H, t, J=6. 2 Hz), 3. 77 (2H, t, J=6. 2 Hz), 4. 64 (2, s), 7. 42-7. 61 (4H, m), 7. 78 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 27 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 38 (1H, d, J=7. 8 Hz).

5 IR (KBr): 1730, 1667, 1574, 1537, 1441, 1368, 1163, 1096, 1065, 1030, 995, 846, 802, 750 cm⁻¹.

元素分析値 C₂₁H₂₂N₂O₄S として 計算値 C, 63.30; H, 5.56; N, 7.03 実測値 C, 63.15; H, 5.44; N, 7.28

10 実施例337 3-[(6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル) メトキシ] プロピオン酸

tert-ブチル 3-[2-(6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル)メトキシ]プロパノエート (2.80 g, 6.8 mmol)及びトリフルオロ酢酸 (15 ml) の混合物を 0℃で 3 時間かき混ぜた。減圧下に濃縮し、残留物を酢酸エチル-ヘキサンから結晶化し、標記化合物 (1.78 g, 74 %)を得た。エタノールから再結晶して、プリズム晶 (1.66 g, 69 %)を得た。

融点 176.6-176.7 ℃

15

¹H-NMR (CDC1₃) る: 2.57 (2H, t, J=6.2 Hz), 3.79 (2H, t, J=6.2 Hz), 4.68
20 (2H, s), 7.59-7.77 (3H, m), 7.89 (1H, d, J=7.4 Hz), 8.08 (1H, t, J=7.7 Hz), 8.23 (1H, d, J=7.4 Hz), 8.32 (1H, dd, J=1.1, 7.8 Hz)
IR (KBr): 3063, 1738, 1647, 1590, 1570, 1526, 1477, 1437, 1304, 1273, 1194, 1121, 1103, 1063, 1046, 995, 866, 802 cm⁻¹.
元素分析値 C₁₇H₁₄N₂O₄S として 計算値 C, 59.64; H, 4.12; N, 8.18

25 実測値 C, 59.60; H, 3.82; N, 8.07

実施例338 tert-プチル 3-[6-(8-メチル-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピリジル] プロパノエート

3-メチルチオサリチル酸 (2.52 g, 15 mmol) 及び tert-ブチル 3-(6-シアノ-2-ピリジル)プロパノエート (2.32 g, 10 mmol) をピリジン (30 ml) 中、窒素 気流下20時間加熱還流した。反応混合物を減圧下に濃縮し、残査をシリカゲル (100 g) を用いたカラムクロマトグラフィィーに付した。ヘキサン-酢酸エチル (2:1, v/v) の溶出部から標記化合物 (2.79 g, 73 %) を得、酢酸エチル-イソ プロピルエーテルから再結晶した。

10 融点 109.9-110.0℃

15

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 41 (9H, s), 2. 61 (3H, s), 2. 88 (2H, t, J=7. 3 Hz), 3. 21 (2H, t, J=7. 3 Hz), 7. 42 (1H, d, J=7. 7 Hz), 7. 44-7. 53 (2H, m), 7. 80 (1H, t, J=7. 8 Hz), 8. 38 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 43 (1H, dd, J=2. 6, 6. 8 Hz). IR (KBr): 2976, 1728, 1661, 1537, 1454, 1366, 1308, 1152, 1098, 993, 912, 847, 814 cm⁻¹.

元素分析値 C₂₁H₂₂N₂O₃S として 計算値 C, 65.95; H, 5.80; N, 7.32 実測値 C, 65.96; H, 5.71; N, 7.24

実施例339 tert-ブチル 3-[2-シアノ-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-20 2-イル)-3-ピリジル] プロパノエート

tert-ブチル 3-(2,6-ジシアノ-3-ピリジル)プロパノエート (0.31 g, 1.20 mmol) とチオサリチル酸メチル (0.40 g, 2.40 mmol)をトルエン (30 ml) に溶

解し、トリエチルアミン (0.75 ml, 5.41 mmol) を加えて 18 時間還流した。溶媒を留去し、残留物をヘキサン-酢酸エチルで洗浄して標記化合物 (0.12 g, 25 %)を白色アモルファス状固体として得た。

融点 196. 3-196. 8 ℃

5 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 41 (9H, s), 2. 73 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 25 (2H, t, J=7. 1 Hz), 7. 64-7. 75 (3H, m), 7. 99 (1H, d, J=8. 2 Hz), 8. 55 (1H, d, J=7. 7 Hz), 8. 65 (1H, d, J=8. 2 Hz).

IR (KBr): 2233, 1712, 1651, 1570, 1529, 1444, 1369, 1348, 1300, 1267, 1161, 1138, 1084, 1064, 979, 856, 750 cm⁻¹.

10

実施例340 3-[2-シアノ-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-3-ピリジル] プロピオン酸

tert-ブチル 3-[2-シアノ-6-(4-オキソ-4*H*-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-3-ピリジル] プロパノエート(0.06 g, 0.15 mmol) をトリフルオロ酢酸(3 ml) に溶解して、室温で 0.5 時間撹拌した。反応液にジイソプロピルエーテルを加え、生じた沈殿物をエタノールより再結晶して標記化合物(0.037 g, 74 %)を白色結晶として得た。

融点 283.8 ℃ (分解)

- 20 'H-NMR (DMSO-d₆) δ: 2. 78 (2H, t, J=7. 3 Hz), 3. 15 (2H, t, J=7. 2 Hz), 7. 72 -7. 78 (1H, m), 7. 83-7. 88 (1H, m), 7. 99 (1H, d, J=7. 3 Hz), 8. 30 (1H, d, J=8. 3 Hz), 8. 35-8. 38 (1H, m), 8. 54 (1H, d, J=8. 3 Hz), 12. 3 (1H, br s). IR (KBr): 3078, 1732, 1620, 1614, 1591, 1568, 1518, 1442, 1429, 1315, 1271, 1207, 1161, 1130, 1109, 1032, 989, 862, 752 cm⁻¹.
- 25 Fab Mass (M+1) = 338. 1 (理論値) = 338. 1

369

実施例341 tert-ブチル 3-[2-(メチルチオ)-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート

tert-ブチル 3-[2-シアノ-6-(メチルチオ)-4-ピリジル] プロパノエート (0.70 g, 2.50 mmol) とチオサリチル酸メチル (0.84 g, 5.00 mmol)をトルエン (50 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.40 ml, 10.0 mmol) を加えて 18 時間還流した。溶媒を留去し、残留物をヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.59 g, 57 %)を淡黄色結晶として得た。

融点 125.5-126.5 ℃

10 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 1. 43 (9H, s), 2. 60 (2H, t, J=7. 4 Hz), 2. 71 (3H, s), 2. 94 (2H, t, J=7. 5 Hz), 7. 28 (1H, s), 7. 60-7. 70 (3H, m), 8. 09 (1H, s), 8. 54-8. 57 (1H, m).

IR (KBr): 2974, 1726, 1660, 1593, 1572, 1537, 1439, 1392, 1365, 1294, 1257, 1234, 1149, 1095, 1030, 864, 746 cm⁻¹.

15 元素分析値 C₂₁H₂₂N₂O₃S₂として 計算値 C, 60.84; H, 5.35; N, 6.76 実測値 C, 60.56; H, 5.43; N, 6.52

実施例342 3-[2-(メチルチオ)-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオン酸

20

tert-ブチル 3-[2-(メチルチオ)-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート (0.12 g, 0.29 mmol) をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶解して、室温で 0.5 時間撹拌した。反応液にジイソプロピルエーテルを

加え、生じた沈殿物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.09 g, 87 %) を 淡黄色結晶として得た。

融点 235.5-236.5 ℃

WO 03/020719

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ : 2.66 (2H, t, J=7.5 Hz), 2.67 (3H, s), 2.94 (2H, t,

5 J=7.3 Hz), 7.56 (1H, s), 7.70-7.75 (1H, m), 7.80-7.85 (1H, m), 7.92-7.96 (2H, m), 8.34-8.37 (1H, m), 12.2 (1H, br s).

IR (KBr): 3067, 1732, 1637, 1595, 1574, 1537, 1431, 1307, 1277, 1234, 1190, 1180, 1163, 1101, 1016, 891, 866, 740 cm⁻¹

元素分析値 C₁₇H₁₄N₂O₃S₂として 計算値 C, 56.96; H, 3.94; N, 7.82

10 実測値 C, 56.77; H, 3.89; N, 7.64

実施例343 tert-ブチル 3-[2-(メチルスルフィニル)-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート

15 tert-ブチル 3-[2-(メチルチオ)-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート (0.22 g, 0.53 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに 3-クロロ過安息香酸 (77 % 含有, 0.12 g, 0.53 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で 1 時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.17 g,

20 86 %) を白色結晶として得た。

融点 219.5-220.0 ℃

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 44 (9H, s), 2. 70 (2H, t, J=7. 5 Hz), 2. 97 (3H, s), 3. 13 (2H, t, J=7. 5 Hz), 7. 59-7. 72 (3H, m), 8. 12 (1H, d, J=1. 2 Hz), 8. 47 (1H, d, J=1. 1 Hz), 8. 55-8. 58 (1H, m).

25 IR (KBr): 2976, 1722, 1662, 1589, 1572, 1537, 1439, 1367, 1292, 1147, 1095, 1062, 1030, 738 cm⁻¹.

元素分析値 C₂₁H₂₂N₂O₄S₂・0. 25H₂O として 計算値 C, 57. 98; H, 5. 21; N, 6. 44 実測値 C, 58. 08; H, 5. 15; N, 6. 25

実施例344 3-[2-(メチルスルフィニル)-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオン酸

tert-ブチル 3-[2-(メチルスルフィニル)-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート (0.12 g, 0.28 mmol) をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶解して、室温で 0.5 時間撹拌した。反応液にジイソプロピルエーテルを加え、生じた沈殿物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.095 g, 91 %) を白色結晶として得た。

融点 265.5-266.0 ℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 2. 74 (2H, t, J=7.3 Hz), 2. 93 (3H, s), 3. 13 (2H, t, J=7.2 Hz), 7. 75-7. 78 (1H, m), 7. 83-7. 88 (1H, m), 7. 96 (1H, d, J=7.4 Hz),

15 8. 12 (1H, d, J=1.1 Hz), 8. 34-8. 39 (1H, m), 12. 3 (1H, br s).
IR (KBr): 2955, 1722, 1657, 1589, 1570, 1537, 1439, 1413, 1340, 1294, 1221, 1176, 1155, 1126, 1097, 1068, 1018, 993, 877, 750 cm⁻¹.
元素分析値 C₁₇H₁₄N₂O₄S₂として 計算値 C, 54. 53; H, 3. 77; N, 7. 48 実測値 C, 54. 38; H, 3. 98; N, 7. 28

20

10

実施例345 tert-ブチル 3-[2-(メチルスルホニル)-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート

tert-ブチル 3-[2-(メチルチオ)-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル]プロパノエート (0.20 g, 0.48 mmol) をクロロホルム (50 ml) に溶解し、これに 3-クロロ過安息香酸 (77 % 含有, 0.22 g, 0.97 mmol) のクロロホルム (10 ml) 溶液を滴下して加えて室温で 3 時間撹拌した。溶媒を留去し、残留物をヘキサン-酢酸エチルより再結晶して標記化合物 (0.060 g, 28 %) を白色結晶として得た。

融点 223.0 ℃ (分解)

 1 H-NMR (CDCI₃) δ : 1. 44 (9H, s), 2. 70 (2H, t, J=7. 4 Hz), 3. 15 (2H, t, J=7. 3 Hz), 3. 37 (3H, s), 7. 62-7. 74 (3H, m), 8. 16 (1H, d, J=0. 8 Hz),

10 8.55-8.59 (1H, m), 8.63 (1H, d, J=0.8 Hz).

IR (KBr): 2976, 1720, 1664, 1591, 1570, 1535, 1439, 1367, 1306, 1292, 1234, 1149, 1128, 1095, 1066, 1030, 960, 748 cm⁻¹.

元素分析値 $C_{21}H_{22}N_2O_5S_2$ として 計算値 C, 56.48; H, 4.97; N, 6.27 実測値 C, 56.30; H, 5.00; N, 6.18

15

実施例346 3-[2-(メチルスルホニル)-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオン酸

tert-ブチル 3-[2-(メチルスルホニル)-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジ 20 ン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート (0.20 g, 0.45 mmol) をトリフルオロ 酢酸 (5 ml) に溶解して、室温で 0.5 時間撹拌した。反応液にジイソプロピルエーテルを加え、生じた沈殿物をエタノールより再結晶して標記化合物 (0.11 g, 63 %) を淡黄色結晶として得た。

融点 305.5-306.0 ℃

25 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 2. 75 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 15 (2H, t, J=7. 1 Hz), 3. 45 (3H, s), 7. 76-7. 79 (1H, m), 7. 84-7. 89 (1H, m), 7. 99 (1H, d, J=7. 6 Hz),

373

8. 28 (1H, d, J=0.9 Hz), 8. 37-8. 40 (1H, m), 8. 52 (1H, d, J=0.9 Hz), 12. 2 (1H, br s).

IR (KBr): 3069, 1741, 1630, 1591, 1568, 1533, 1462, 1439, 1423, 1400, 1305, 1238, 1170, 1155, 1130, 1101, 1066, 1030, 1010, 906, 756 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₇H₁₄N₂O₅S₂として 計算値 C, 52.30; H, 3.61; N, 7.17 実測値 C, 52.16; H, 3.72; N, 6.98

実施例 3 4 7 2- (2-メチル-1, 3-チアゾール-4-イル) -4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

10

15

2-メチル-1, 3-チアゾール-4-カルボニトリル (0.46 g, 3.7 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.26 g, 7.4 mmol) をトルエン (6 ml) に溶解し、トリエチルアミン (3.0 ml, 21.5 mmol) を加えて 15 時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取し、エタノールより再結晶して標記化合物 (0.75 g, 78 %)を白色結晶として得た。

融点 219.0-220.0 ℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 83 (3H, s), 7. 55-7. 70 (3H, m), 8. 44 (1H, s), 8. 55 (1H, m).

IR (KBr): 3098, 1645, 1574, 1531, 1288, 1159, 740 cm⁻¹.

20 元素分析値 C₁₂H₈N₂OS₂として 計算値 C, 55.36; H, 3.10; N, 10.76 実測値 C, 55.53; H, 3.25; N, 10.71

実施例348 2-(1,3-チアゾール-2-イル)-4H-1,3-ベンゾチアジン-4-オン

WO 03/020719

374

1,3-チアゾール-2-カルボニトリル (0.32 g, 2.9 mmol) とチオサリチル酸メ チル (0.98 g, 5.8 mmol) をトルエン (4 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) を加えて 2 時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ取し、 ジイソプロピルエーテル-エタノールより再結晶して標記化合物 (0.51 g, 70 %) を黄色結晶として得た。

融点 229.1-229.8 ℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 7.60 (1H, m), 7.63 (1H, m), 7.68 (1H, m), 7.73 (1H, m), 8. 10 (1H, m), 8. 55 (1H, d, J=7.8 Hz).

IR (KBr): 3126, 1666, 1655, 1535, 1292, 866, 736 cm⁻¹. 10 元素分析値 C₁₁H₆N₂OS₂として 計算値 C, 53.64; H, 2.46; N, 11.37 実測値 C, 53.51; H, 2.35; N, 11.21

実施例349 2-(4-メチル-1,3-チアゾール-2-イル)-4II-1,3-ベンゾチアジン-15 4-オン

4-メチル-1, 3-チアゾール-2-カルボニトリル (0.27 g, 2.2 mmol) とチオサリ チル酸メチル (0.75 g, 4.4 mmol) をトルエン (4 ml) に溶解し、トリエチルア ミン (2.0 ml, 14.3 mmol) を加えて6時間加熱還流した。放冷後、沈殿物をろ 取し、エタノールより再結晶して標記化合物 (0.28 g, 49 %)を黄色結晶として 得た。

融点 209.6-210.7 ℃

20

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 2.58 (3H, s), 7.30 (1H, s), 7.56 (1H, d, J=7.6 Hz),

375

7. 60-7. 71 (2H, m), 8. 54 (1H, dd, J=0. 7, 7. 6 Hz).

IR (KBr): 3098, 1658, 1525, 1504, 1286, 738 cm⁻¹.

元素分析値 C₁₂H₈N₂OS₂ として 計算値 C, 55.39; H, 3.10; N, 10.76

実測値 C, 55.23; H, 3.11; N, 10.55

5

実施例350 2-[4-(1-ベンゾイル-2-ピロリジニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン

4-(1-ベンゾイル-2-ピロリジニル)-2-ピリジンカルボニトリル (0.42 g, 1.5 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.03 g, 6.1 mmol) をトルエン (4 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) を加えて 14 時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル-ヘキサン (4:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、標記化合物 (0.52 g, 82 %)を非晶質結晶として得た。

- 20 IR (KBr): 3057, 2974, 2876, 1658, 1631, 1572, 1537, 1408, 1294, 1095 cm⁻¹. 元素分析値 C₂₄H₁₉N₃O₂S・0. 25H₂O として 計算値 C, 68. 96; H, 4. 70; N, 10. 05 実測値 C, 68. 71; H, 4. 79; N, 9. 71

実施例351 2-[4-(1-アセチル-2-ピロリジニル)-2-ピリジル]-4H-1,3-ベンゾ 25 チアジン-4-オン

4-(1-アセチル-2-ピロリジニル)-2-ピリジンカルボニトリル (0.32 g, 1.5 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.02 g, 6.0 mmol) をトルエン (4 ml) に溶解し、トリエチルアミン (2.0 ml, 14.3 mmol) を加えて 24 時間加熱還流した。溶 媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマナグラフィーに付し、酢酸エチル-メタノール (8:1, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ジエチルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物 (0.25 g, 48%)を白色結晶として得た。

融点 206. 2-207. 4 ℃

10 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1.64 (1H, s), 1.84-2.07 (3H, m), 2.17 (2H, s), 2.39 (0.67H, m), 2.50 (0.33H, m), 3.67 (0.67H, m), 3.77-3.85 (1.33H, m), 5.03 (0.33H, m), 5.18 (0.67H, m), 7.32-7.35 (1H, m), 7.60-7.71 (3H, m), 8.33 (0.67H, s), 8.45 (0.33H, s), 8.53-8.56 (1H, m), 8.64 (0.67H, d, J=4.9 Hz), 8.72 (0.33H, d, J=4.9 Hz).

15 IR (KBr): 3437, 2974, 2876, 1651, 1570, 1535, 1439, 1415, 1296, 1282, 1095 cm⁻¹.

元素分析値 C₁₉H₁₇N₃O₂S として 計算値 C, 64.94; H, 4.88; N, 11.96 実測値 C, 64.64; H, 4.98; N, 11.81

20 実施例 3 5 2 tert-ブチル 2-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル]-1-ピロリジンカルボキシレート

tert-ブチル 2-(2-シアノ-4-ピリジル)-1-ピロリジンカルボキシレート (1.6 g, 6.0 mmol) とチオサリチル酸メチル (3.0 g, 18.3 mmol) をトルエン (10 ml) に溶解し、トリエチルアミン (5.0 ml, 35.8 mmol) を加えて 18 時間加熱還流した。溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーヘキサン (1:1, <math>v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサンーテトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (1.5 g, 63 %)を白色結晶として得た。

融点 194.8-195.8 ℃

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 1. 19 (5. 4H, s), 1. 46 (3. 6H, s), 1. 80-1. 96 (3H, m),

10 2. 41 (1H, m), 3. 59 (0. 4H, m), 3. 67 (1. 6H, m), 4. 85 (0. 6H, m), 4. 96 (0. 4H, m), 7. 36 (1H, m), 7. 61-7. 71 (3H, m), 8. 40 (1H, s), 8. 56 (1H, d, J=7. 5 Hz), 8. 65 (1H, d, J=4. 6 Hz).

IR (KBr): 2974, 1693, 1666, 1537, 1392, 1165 cm⁻¹.

元素分析値 C₂₂H₂₃N₂O₃S として 計算値 C, 64.53; H, 5.66; N, 10.26

15 実測値 C, 64.48; H, 5.64; N, 10.13

実施例353 2-[4-(2-ピロリジニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩

20 tert-ブチル 2-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル]-1-ピロリジンカルボキシレート (0.35 g, 0.85 mmol)をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に溶解し、室温で 3 時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をジイソプロピルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物 (0.31 g, 85 %)を白色結晶として得た。

25 融点 187. 5-189.0 ℃

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₈) δ : 1. 97-2. 21 (3H, m), 2. 56 (1H, m), 3. 33-3. 50 (2H, m),

378

4. 80 (1H, m), 7. 75 (1H, m), 7. 83-7. 88 (2H, m), 7. 95 (1H, d, J=8.0 Hz), 8. 37 (1H, d, J=7. 9 Hz), 8. 52 (1H, s), 8. 89 (1H, d, J=4. 9 Hz), 9. 48 (2H, br s).

IR (KBr): 2984, 2762, 1660, 1535, 1203, 1172, 1124, 827 cm⁻¹. 5 元素分析値 C₁₉H₁₆N₃O₃SF₃として 計算値 C, 53.90; H, 3.81; N, 9.92

実測値 C, 53.74; H, 3.91; N, 9.96

実施例354 2-[4-(2-ピロリジニル)-2-ピリジル]-4H-1, 3-ベンゾチアジン-4-オン 塩酸塩

10

15

20

tert-ブチル 2-[2-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル]-1-ピロリジンカルボキシレート (0.40 g, 0.97 mmol) を酢酸エチル (25 ml) に溶解し、これに 4N 塩化水素-酢酸エチル溶液 (8 ml) を室温において滴下して、同温度で 30 分間撹拌した。沈殿物をろ取し、ジエチルエーテル-メタノールより再結晶して標記化合物 (0.10 g, 31 %)を白色結晶として得た。

融点 219.4-221.4 ℃

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.00-2.15 (3H, m), 2.52 (1H, m), 3.34-3.47 (2H, m), 4.77 (1H, m), 7.74 (1H, m), 7.86 (1H, m), 7.93-7.96 (2H, m), 8.38 (1H, m), 8.49 (1H, s), 8.88 (1H, d, J=5.0 Hz), 9.49 (1H, br s), 10.27 (1H, br s).

元素分析値 C₁₇H₁₆N₃OSC1・0. 25H₂O として 計算値 C, 58. 28; H, 4. 75; N, 11. 99 実測値 C, 58. 18; H, 4. 84; N, 11. 94

実施例355 tert-ブチル 3-[2-シアノ-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジ 25 ン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート

tert-ブチル 3-(2,6-ジシアノ-4-ピリジル)プロパノエート (1.4 g, 5.5 mmol) とチオサリチル酸メチル (1.7 g, 10.1 mmol) をトルエン (10 ml) に溶解し、トリエチルアミン (5.0 ml, 35.8 mmol) を加えて 3 時間加熱還流した。

溶媒を留去した後、残留物をシリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーヘキサン (2:3, v/v) で溶出される画分を集めて濃縮し、ヘキサンーテトラヒドロフランより再結晶して標記化合物 (0.79 g, 36 %)を白色結晶として得た。

融点 189.9-190.7 ℃

15

10 ^{1}H -NMR (CDC1₃) δ : 1. 43 (9H, s), 2. 67 (2H, t, J=7. 2 Hz), 3. 08 (2H, t, J=7. 2 Hz), 7. 64-7. 73 (3H, m), 7. 79 (1H, d, J=1. 4 Hz), 8. 56 (1H, m), 8. 61 (1H, d, J=1. 4 Hz).

IR (KBr): 2978, 2932, 1724, 1664, 1572, 1537, 1294, 1151 cm⁻¹. 元素分析値 C₂₁H₁₉N₃O₃S として 計算値 C, 64.10; H, 4.87; N, 10.68 実測値 C, 64.13; H, 5.10; N, 10.44

実施例356 3-[2-シアノ-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオン酸

20 tert-プチル 3-[2-シアノ-6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロパノエート (0.41 g, 1.05 mmol)をトリフルオロ酢酸 (5 ml) に WO 03/020719

380

PCT/JP02/08866

溶解し、0℃において2時間撹拌した。溶媒を留去した後、残留物をメタノールより再結晶して標記化合物 (0.27 g,76%)を淡黄色結晶として得た。

融点 271.0-272.7 ℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO- $^{1}\text{d}_{6}$) δ : 2. 74 (2H, t, J=7. 3 Hz), 3. 06 (2H, t, J=7. 3 Hz), 7. 74 (1H, m), 7. 85 (1H, m), 7. 97 (1H, d, J=8. 0 Hz), 8. 32 (1H, s), 8. 35 (1H, d, J=7. 9 Hz), 8. 50 (1H, s), 12. 29 (1H, br s).

IR (KBr): 3074, 1724, 1635, 1589, 1535, 1440, 1317, 1161, 887 cm⁻¹. 元素分析値 C₁₇H₁₁N₃O₃S・0. 25H₂O として 計算値 C, 59.73; H, 3.39; N, 12.29 実測値 C, 59.82; H, 3.69; N, 11.97

10

20

実験例1

心筋細胞アポトーシス抑制作用

日本チャールスリバー社より購入した妊娠ウイスター・ラットより新生仔(生後1日以内のもの)を得、これをエーテル麻酔し、70%エタノールで消毒後、

15 ピンセットで心臓を摘出した。摘出した心臓を、リン酸緩衝生理食塩水(タカラ社製、T900)で洗浄後、手術用のハサミで細片化した。この組織片を、リン酸緩衝生理食塩水で4~5回洗浄し、大部分の血液由来の非心筋細胞を除去した。この新生仔10匹分の組織片に対し、5mlの酵素液〔リン酸緩衝液(PBS)

(1m1) に、トリプシン(1.25mg)(ディフコ社製)およびコラゲナーゼ(0.25mg)(シグマ社製)を溶解したもの〕を加え、37℃に保ちながらスターラーで15分間攪拌した。これに、2.5m1の酵素液を追加し、さらに15分間攪拌し、この操作を2回繰り返した。続いて、10%牛胎仔血清(バイオウィカー社製)を含むMedium 199(ギブコ社製)を、酵素液の1/2量添加して酵素反応を停止させ、これをセルストレイナー(ファルコン社

25 製)で濾過後、400xgで5分間遠心分離して細胞を集めた。

このように集めた新生仔10匹分の細胞を、50m1の10%牛胎仔血清を含む Medium 199に懸濁し、100mmシャーレ(イワキ社製)に10m 1ずつ播種し、5% CO_2 、37℃に設定した CO_2 インキュベーター中で1時間 間培養した。その後、細胞を回収してセルストレイナーで濾過後、400xgで

381

5分間遠心分離し、ラット新生仔由来の初代心筋細胞を集めた。

次に、ラット新生仔(10匹分)由来の初代心筋細胞を、2 m 1 の低張液〔水(1 L)に、 NH_4 C 1 (8. 2 9 g)、 $KHCO_3$ (1. 0 g)およびEDT A/2 N a (ethylenediaminetetraacetic acid disodium;同仁化学研究所製) (37 m g)を溶かしたもの〕に懸濁し、3 分間放置して赤血球を破砕した。これに10 m 1 の 10 % 牛胎仔血清を含むMedium 19 9 を加え、400 x g で 5 分間遠心分離し、ラット新生仔由来初代心筋細胞を集めた。これを10 % 牛胎仔血清を含むMedium 19 9 に懸濁してセルストレイナーで濾過した。 得られた心筋細胞懸濁液の一部を取り、これに0. 3 %のトリパンブルーを添加 し、軽く混合して心筋細胞数を血球計算板を用いて計数した。

ラット新生仔由来初代心筋細胞を 3×10 ⁶個/m l となるように、10%件胎仔血清を含むMedium 199に懸濁し、96穴プレートに0.1ml/wellずつ播種し、5% CO₂、37℃に設定したCO₂インキュベーター中で1日培養した。これをマイクロミキサー(大洋化学工業社製)で攪拌後、血清を含まないMedium 199と3回交換して血清を除去し、被検化合物(参考例で得られた化合物 1~5)を加えてさらに4日間培養してアポトーシスを誘導した。その後、これに牛胎仔血清を10%となるように添加し、5% CO₂、37℃に設定したCO₂インキュベーター中でさらに約17時間培養した後、W ST-8 [2-(2-methoxy-4-nitrophenyl)-3-(4-nitrophenyl)-5-(2,4-disulfophenyl)-2H-tetrazolium, monosodium salt]を発色基質とする細胞数計測キット(同仁化学研究所社製)を用いて生細胞数を測定することにより、心筋細胞アポトーシス抑制作用を調べた。

上記実験を独立して3回行った。

25 各実験の被検化合物の最小有効濃度の平均値(±SD)を〔表1〕に示す。化 合物無添加群の測定値を50%増加させる被検化合物の濃度を最小有効濃度とし た。

〔表1〕

	実施例化合物番号	最小有効濃度(μ M)
	7	0.021
	1 0	0.023
5	1 9	0. 025
	2 0	0.038
	2 1	0.030
	2 8	0.025
	2 9	0.035
10	3 0	0.012
	3 7	0.037
	3 8	0.013
	3 9	0.037
	4 0	0.044
15	4 3	0.053
	4 7	0.017
	4 8	0.043
	4 9	0.043
	5 0	0.020
20	5 1	0.034
	5 2	0.010
	5 3	0.032
	5 4	0.037
	5 5	0.016
25	5 6	0.039
	5 7	0.033
	5 8	0. 091
	6 0	0. 019
	6 1	0. 010

383

	6 3	0.046
	6 4	0.052
	6 5	0.045
	6 7	0.031
5	6 8	0.018
	7 0	0.017
	7 3	0.024
	7 5	0.035
	7 6	0.036
10	77	0.039
	7 9	0.061
	8 0	0.035
	8 1	0.012
	8 2	0.011
15	8 3	0.027
	8 5	0.040
	9 9	0.043
	100	0.036
	102	0.036
20	103	0.042
	104	0.019
	105	0.028
	1 0 6	0.052
	107	0.012
25	111	0.037
	112	0.051
	1 1 3	0.022
	1 1 5	0.052
	1 2 6	0.032

384

1 2 7		0.040	
1 2 8		0.081	
1 3 3		0.06	
134	 	0.095	

5

この結果より、実施例化合物は、心筋細胞アポトーシス抑制活性を有することがわかる。

製剤例1

10 カプセル剤

(1) 実施例45で得られた化合物 30mg

(2) ラクトース 60mg

(3) 微結晶セルロース9 m g

(4) ステアリン酸マグネシウム 1 mg

15 · 1カプセル 100mg

(1)、(2)と(3)および(4)の1/2を混和した後、顆粒化する。これに残りの(4)を加えて全体をゼラチンカプセルに封入する。

製剤例2

(1) 実施例45で得られた化合物 30mg

20 (2) ラクトース 48mg

(3) コーンスターチ 18mg

(3) 微結晶セルロース 3.5 mg

(5) ステアリン酸マグネシウム 0.5mg

1錠 100mg

25 (1)、(2)、(3)、(4)の2/3および(5)の1/2を混和した後、 顆粒化する。残りの(4)および(5)をこの顆粒に加えて錠剤に加圧成型する。

産業上の利用可能性

本発明により、安全で、優れた細胞死抑制作用、MIF結合作用などを有する

385

心疾患、神経変性疾患、脳血管疾患、中枢神経感染症、外傷性疾患、脱随疾患、骨・関節疾患、腎疾患、肝疾患、骨髄異形成疾患、エイズ、癌などの予防・治療剤として有用な新規1,3-ベンゾチアジノン誘導体が提供される。

386

請求の範囲

1. 式

$$(R^1)$$
 N
 R^2

5 〔式中、R¹は水素原子、ハロゲン原子、ヒドロキシ、ニトロ、ハロゲン化され ていてもよいアルキル、置換基を有していてもよいアルコキシ、アシルまたは置 換基を有していてもよいアミノ、

R²はそれぞれ置換基を有していてもよいピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、インドリル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリル、

nは1または2を示す。〕で表される化合物またはその塩。

2. R²がそれぞれ置換基を有していてもよいピリジル、フリル、チエニル、 ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニルまたはインドリ ルである請求項1記載の化合物。

15 3. 式

10

〔式中、 R^{1} 。は水素原子、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよいアルキルまたはハロゲン化されていてもよいアルコキシ、 R^{2} は請求項1記載と同意義を示す。〕で表される請求項1記載の化合物。

20 4. R¹がハロゲン原子、ヒドロキシ、ニトロ、ハロゲン化されていてもよい .

アルキル、置換基を有していてもよいアルコキシ、アシルまたは置換基を有していてもよいアミノである請求項1記載の化合物。

- 5. R¹が水素原子である請求項1記載の化合物。
- 6. 置換基を有していてもよいピリジルが置換基を有するピリジルである請求 5 項1記載の化合物。
 - 7. R¹が水素原子のとき、置換基を有していてもよいピリジルが置換基を有するピリジルである請求項1記載の化合物。
 - 8. R¹がハロゲン原子である請求項1記載の化合物。
 - 9. R²が置換基を有していてもよいピリジルである請求項1記載の化合物。
- 10 10. R²が置換基を有するピリジルである請求項1記載の化合物。
 - 11. R^2 が置換基を有していてもよい 2-または 4-ピリジルである請求項 1記載の化合物。
- 1.2. R²がそれぞれ置換基を有していてもよいピリジル、フリル、チエニル、 ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、インドリル、テトラヒドロキ 15 ノリルまたはチアゾリルである請求項1記載の化合物。
 - 13. R²が(1) ハロゲン原子、
 - (2) (i) ハロゲン原子、(ii) ヒドロキシ、(iii) カルボキシ、(iv)シア ノ、(v)カルボキシー C_{1-6} アルコキシ、(vi) C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、(vii)
- 20 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、(ix) C_{1-6} アルコキシーカルボニル、
 - (x) (a) カルボキシを有していてもよいモノーまたはジーC₁₋₆アルキル、
 - (b) C_{1-6} アルキルスルホニルおよび (c) C_{6-10} アリールスルホニルから選ばれる1または2個の置換基を有していてもよいカルバモイル、(xi)カルボキシを有していてもよい5または6員飽和環状アミノーカルボニル、(xii) C_{1-6}
- 25 $_{6}$ アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ、(xiii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルフィニル、(xiv) C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、(xv) C_{7-1} アラルキルチオ、(xvi) C_{7-1} アラルキルスルフィニル、

(xvii) C_{7-12} アラルキルスルホニル、(xviii) 5 または 6 員芳香族複素環ーチオ、(xix) (a) C_{1-6} アルキル、(b) C_{1-6} アルコキシーカルボニル、

- (c)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、(d) C_{6-10} アリールーカルボニル、(e)チエニルカルボニル、(f) C_{1-6} アルキルチオー
- 5 C_{1-6} アルキルーカルボニル、(g)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、(h) C_{1-6} アルキルスルホニル、(i) C_{6-10} アリールスルホニル、
 - (j)ジー C_{1-6} アルキルホスホノ、(k)ジー C_{1-6} アルキルチオホスホノおよび(l) C_{6-10} アリールーカルバモイルから選ばれる1または2個の置換基を有していてもよいアミノ、(xx)フタルイミド、(xxi) C_{1-6} アルキルスルホニ
- 10 ルオキシ、(xxii)5または6員芳香族複素環基、(xxiii) C_{1-6} アルキルを有していてもよいホスホノ、(xxiv)(a) C_{7-12} アラルキル、(b)ハロゲン化されていてもよい C_{6-10} アリールおよび(c)ヒドロキシから選ばれる1または2個の置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノおよび(xxv)5ないし7員環状アミノーカルボニルから選ばれる1~5個の置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、
 - (3) カルボキシまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルケニル、
 - (4) C1-6アルコキシを有していてもよいC6-10アリール、
- (5) C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、フタルイミド、ジー C_{1-6} アルキルスルホンアミドおよびジー C_{1-6} アルキルアミノメチレンスルホンアミドから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ、
 - (6) C_{1-6} アルキルチオを有していてもよい C_{6-10} アリールオキシ、
 - (7) C₇₋₁,アラルキルオキシ、
- (8)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシ、カルバモイルおよ び C_{1-6} アルコキシーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ、
 - (9) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシ、カルバモイルおよ

5

20

び C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルフィニル、

- (10)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、
- (11) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールチオ、
- (12) C_{1-6} アルキルを有していてもよい C_{6-10} アリールスルフィニル、
- (13) C_{1-6} アルキルを有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニル、
- 10 (14) カルボキシ、
 - (15) C_{1-6} アルコキシーカルボニル、
 - (16) C₇₋₁₂アラルキルチオ、
 - (17) C_{7-12} $P \ni \mathcal{V} + \mathcal{V} \times \mathcal$
 - (18) C₇₋₁₂アラルキルスルホニル、
- 15 (19) C_{1-6} アルキル、 C_{7-12} アラルキル、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキル、カルボキシー C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{6-10} アリールーカルボニル、 C_{3-6} シクロアルキルーカルボニル、チエニルカルボニル、フリルカルボニルおよびモノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルから
 - (20) (i) ハロゲン化されていてもよい C_{6-10} アリール、 (ii) C_{7-12} アラルキル、 (iii) ヒドロキシ、 (iv) C_{1-6} アルコキシーカルボニルまたはカルボキシを有していてもよい C_{1-6} アルキル、 (v) オキソ、 (vi) C_{1-6} アルキルーカルボニル、 (vii) C_{6-10} アリールーカルボニルおよび (viii) C_{1-6} ア

選ばれる1~2個の置換基を有していてもよいアミノ、

- 25 ルコキシーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよい5ないし7員飽和 環状アミノ、
 - (21) (i) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルコキシ、アミノ、 C_{1-6} アルコキシーカ

ルボキサミドおよびヒドロキシから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、(ii) C_{7-12} アラルキルおよび(iii)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよいカルバモイル、

- (22) 5ないし7員環状アミノーカルボニル、
- 5 (23) C₁₋₆アルキルを有していてもよい5または6員芳香族複素環基、
 - (24) シアノ、
 - (25) C₁₋₆アルキルを有していてもよい5ないし10員芳香族複素環基-チオ、
 - (26) C₁₋₆アルキルカルボニル、および
- (27) オキソから選ばれる1~3個の置換基をそれぞれ有しているピリジル、フ 10 リル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニ ル、インドリル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリルである請求項1記載の 化合物。
 - 14. R²が、(1) ハロゲン原子、
- (2) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、カルボキシー C_{1-6} アルコキシ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシ、カルボキシー C_{1-6} アルコキシ、カルボキシ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルフィニル、 C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ、5または6員飽和環状アミノ、 C_{1-6} アルキルスルホニルーカルバモイル、 C_{6-10} アリールスルホニルーカルバモイル、 C_{6-10} アリールスルホニルーカルバモイカル、および5ないし7員環状アミノーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、
 - (3) カルボキシまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{2-6} アルケニル、
 - (4) C₆₋₁₀アリール、
- 25 (5) C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、フタルイミド、ジー C_{1-6} アルキルスルホンアミドおよびジー C_{1-6} アルキルアミノメチレンスルホンアミドから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ、

- (6) C_{1-6} アルキルチオを有していてもよい C_{6-10} アリールオキシ、
- (7) C₇₋₁₂アラルキルオキシ、
- (8) モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ、
- 5 (9) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルフィニル、
 - (10) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、
 - (11) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから
- 10 選ばれる置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールチオ、
 - (12) C_{1-6} アルキルを有していてもよい C_{6-10} アリールスルフィニル、
 - (13) C1-6アルキルを有していてもよいC6-10アリールスルホニル、
 - (14) カルボキシ、
 - (15) C_{1-6} アルコキシーカルボニル、
- 15 (16) C₇₋₁₂アラルキルチオ、
 - (17) C₇₋₁₂アラルキルスルフィニル、
 - (18) C₇₋₁₂アラルキルスルホニル、
 - (19) C_{1-6} アルキル、 C_{7-12} アラルキル、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{6-10} アリール
- 20 -カルボニル、 C_{3-6} シクロアルキルーカルボニル、チエニルカルボニル、フリルカルボニルおよびモノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよいアミノ、
 - (20)ハロゲン化されていてもよい C_{6-10} アリール、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{6-10} アリールーカルボニルおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから
- 25 選ばれる置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ、
 - (21) (i) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルコキシ、アミノおよび C_{1-6} アルコキシーカルボキサミドから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、

- (ii) C_{7-12} アラルキルおよび(iii)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよいカルバモイル、
- (22) 5ないし7員環状アミノーカルボニル、
- (23) C_{1-6} アルキルを有していてもよいピリジル、チエニル、フリル、ピラゾリルまたはオキサゾリル、および
 - (24) オキソから選ばれる $1 \sim 3$ 個の置換基を有している、N-オキシド化されていてもよいピリジルである請求項1または請求項3記載の化合物。
 - 15. R^2 が、(1) C_{1-6} アルキル、(2) C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキルおよびカルボキ
- 10 シー C_{1-6} アルキルから選ばれる $1\sim 2$ 個の置換基を有していてもよいアミノ、
 - (3) C_{1-6} アルキルスルホニル、および(4)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノー C_{1-6} アルキルチオから選ばれる $1\sim 2$ 個の置換基を有していてもよいフリル、チエニル、ピロリル、キノリル、ピラジニル、ピリミジニル、インドリル、テトラヒドロキノリルまたはチアゾリルである請求項1記載の化合物。
- 15 16. R^2 が、(1) C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルコキシ、カルボキシー C_{1-6} アルコキシ、カルボキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルおよび C_{1-6} アルキルスルホニルオキシから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、
- (2) カルボキシまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{2-6} 20 $_{6}$ アルケニル、
 - (3) モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ、
 - (4) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルフィニル、
- 25 (5) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノを有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、
 - (6) C₇₋₁₂アラルキルチオ、

- (7) C₇₋₁₂アラルキルスルフィニル、
- (8) C₁₋₁,アラルキルスルホニル、
- (9) (i) ハロゲン原子、 C_{1-6} アルコキシおよびアミノから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、(ii) C_{7-12} アラルキルおよび(iii)モノ -またはジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルから選ばれる置換基を有していてもよいカルバモイルおよび
 - (10) 5ないし7員環状アミノーカルボニルから選ばれる1~2個の置換基を有しているピリジルである請求項1記載の化合物。
- 17. R^1 が(1) 水素原子、(2) ハロゲン原子、(3) ヒドロキシ、(4) ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、(5) カルボキシ、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルおよび C_{6-10} アリールから選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ、(6) C_{1-6} アルキルーカルバモイル、(7) C_{3-6} シクロアルキルーカルバモイル、(8) 5または6員飽和環状アミノーカルボニルまたは(9) カルボキシである請求項1記載の化合物。
- 15 18. R¹が水素原子またはハロゲン原子である請求項16記載の化合物。
 - 19. R^1 がハロゲン原子または水素原子、 R^2 が C_{1-6} アルキル、カルボキシー C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルキルスルホニルから選ばれる $1\sim 2$ 個の置換基を有しているピリジルである請求項1記載の化合物。
 - 20. 3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)
- 20 -2-ピリジル]プロピオン酸、
 - 3-[6-(7-200-4-3+1)-4H-1, 3-ペンゾチアジン-2-1ル) -4-3+1 プロピオン酸、
 - 3-[2-(7-クロロ-4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-4-ピリジル] プロピオン酸、
- 25 3-[6-(4-オキソ-4H-1, 3-ベンゾチアジン-2-イル)-2-ピ リジル]プロピオン酸、

- ル) -4-ピリジル] プロピオン酸、
- 3-[2-(7-)クロロー4-オキソー4H-1, 3-ベンゾチアジンー2-イル) -6-メチルー4-ピリジル] プロピオン酸またはそれらの塩。
- 21. マクロファージ遊走阻止因子に結合する能力を有する請求項1記載の化 6物。
 - 22. 請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有する医薬。
 - 23. 細胞死抑制剤または細胞保護剤である請求項22記載の医薬。
 - 24. アポトーシス抑制剤である請求項22記載の医薬。
- 10 25. 心筋細胞死抑制剤である請求項23記載の医薬。
 - 26. 細胞死に起因する疾患の予防・治療剤である請求項22記載の医薬。
 - 27. マクロファージ遊走阻止因子に起因する疾患の予防・治療剤である請求項22記載の医薬。
- 28. 循環器系疾患、骨・関節疾患、感染症疾患、炎症性腸疾患または腎疾患 15 の予防・治療剤である請求項22記載の医薬。
 - 29. 哺乳動物に対して、請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグの有効量を投与することを特徴とする循環器系疾患、骨・関節疾患、感染症疾患、炎症性腸疾患または腎疾患の予防・治療方法。
- 30. 循環器系疾患、骨・関節疾患、感染症疾患、炎症性腸疾患または腎疾患 20 の予防・治療剤を製造するための、請求項1記載の化合物もしくはその塩または そのプロドラッグの使用。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/08866

A.	CLASS Int.		C07I	041	7/04	1,	417/	14,				15, A61P1/00, 9/00 0/02, 25/00, 31/00,	
Acc	ording to	o Interr	ational	Pate	nt Cla	ssific	ation (IPC)	or to	both na	tional	classification and IPC	
	FIELDS												
Min	imum d Int.	ocumer C1 ⁷	C07I	041	7/04	1,	417/	14,	Αe	61K3	1/54	ssification symbols) 15, A61P1/00, 9/00 0/02, 25/00, 31/00,	
Doc	umentat	ion sea	rched o	ther	than n	ninim	um do	cumei	ntatio	on to the	e exte	at that such documents are include	d in the fields searched
Elec			e consu REGI					tional	l sear	ch (nar	ne of d	lata base and, where practicable, s	earch terms used)
C.	DOCU	MENT	S CON	SIDI	ERED.	TOE	E REI	EVA	NT				
Cat	egory*									·		ate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	Х	Ch	emic	al	Abs	tra	.cts,	Vo	01.	51,	abs.	No.17927g-h	1,3-7,9-19, 22
	A												2,8,20,21, 23-28,30
·	, X	07 (F	Mar amil	ch,	20 non	02 e)	(07.	.03.	. 02		ical	Ind., Ltd.),	1-28,30
ᆜ			ments a				contini	ation	OIB	ox C.	Ш	See patent family annex.	
"P"	"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "A" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention considered to involve an inventive step when the document is a comment of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is a comment of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is a considered to involve an invention cannot be												
	05 N	lover	mber,	. 2	002	(0						19 November, 2002	
Nar	ne and n Japa		address Pat				се				Auth	orized officer	
Fac	simile N	Īo									Tele	phone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP02/08866

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. 🔀 Claims Nos.: 29
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: The invention as set forth in claim 29 is relevant to method for treatment of the human body by therapy.
2. Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report
covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees.

国際調查報告

	四际网互牧口	国际山風田号 「「」」「「」」「「」」	., 00000		
	はする分野の分類(国際特許分類(IPC)) 17/04, 417/14, A61K31/5415, A61P1/00, 9/00, 9/00	8, 9/10, 13/12, 17/00, 19/00, 19/02, 25/00	, 31/00, 43/00		
B. 調査を行	テった分野				
調査を行った最	ランにガラ 大小限資料(国際特許分類(IPC)) :17/04, 417/14, A61K31/5415, A61P1/00, 9/00, 9/00	8, 9/10, 13/12, 17/00, 19/00, 19/02, 25/00	, 31/00, 43/00		
最小限資料以夕	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの				
国際調査で使用 CAPLUS, REGI	目した電子データベース (データベースの名称、 STRY(STN)	調査に使用した用語)			
	r l == l t b l v v -buth				
<u>C.</u> 関連する 引用文献の	3と認められる文献 		関連する		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
X	Chemical Abstracts, vol. 51, abs. no.	17927g-h	1, 3-7, 9-19,		
			22		
A			2, 8, 20, 21, 23 -28, 30		
PX	WO 02/18356 A1(TAKEDA CHEMICAL IN (ファミリーなし)	D., LTD.) 2002.03.07	1–28, 30		
□ C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。		
「A」特に関い もの 「E」国際出題 以後にな 「L」優先権 日若しく 文献(現	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 関目前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 (は他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) はる開示、使用、展示等に言及する文献 関目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表さ出願と矛盾するものではなく、多の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当上の文献との、当業者にとってほよって進歩性がないと考えられる 「&」同一パテントファミリー文献	き明の原理又は理論 当該文献のみで発明 さられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに		
国際調査を完了した日 05.11.02 国際調査報告の発送日 3.11.02					
日本国	D名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官(権限のある職員) 富永 保	4P 9159		
	第千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3490		

	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き). ◆第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
1. x	
2. 🗌	請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 🗌	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に対	べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
1. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
з. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査	正手数料の異議の申立てに関する注意 這加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 這加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。